PAT-NO: JP02003331475A

DOCUMENT-IDENTIFIER: JP 2003331475 A

TITLE: OPTICAL DISK AND METHOD FOR MANUFACTURING THE

SAME

PUBN-DATE: November 21, 2003

INVENTOR - INFORMATION:

NAME COUNTRY WATANABE, HIDETOSHI N/A

ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME COUNTRY SONY CORP N/A

APPL-NO: JP2002137160 APPL-DATE: May 13, 2002

INT-CL (IPC): G11B007/24, C09J005/00 , C09J011/00 , C09J133/06 ,

C09J175/14

. G11B007/26

ABSTRACT:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an optical disk which is provided with high

reliability by suppressing the occurrence of warpage, etc., and a method for manufacturing the optical disk making it possible to manufacture the optical

disk having good workability and the high reliability.

SOLUTION: The optical disk 10 formed by laminating at least two substrates

11 and 15 by a tacky adhesive layer 14 consisting of a film formed by curing a

UV curing resin composition by thermal crosslinking and UV crosslinking is

configured. In manufacturing such optical disk 10, the UV curing resin

composition containing an acrylic resin having double bonds at side

chains, a

 $\ensuremath{\mathsf{photopolymerization}}$ initiator and a thermal crosslinking agent is thermally

crosslinked, by which the composition is half cured. The half cured resin and $% \left(1\right) =\left(1\right) +\left(1$

is bonded to one substrate 11. Another substrate 15 is laminated to this

substrate 11 and thereafter the UV curing resin composition is UV crosslinked $\,$

by irradiation with UV rays, by which the composition is cured and the tacky adhesive layer 14 for bonding the one substrate 11 and the other substrate 15 is formed

COPYRIGHT: (C) 2004, JPO

(19)日本国特許庁 (JP)

G11B 7/24

(51) Int.Cl.3

(12) 公開特許公報(A)

識別記号

541

(11)特許出願公開番号 特開2003-331475 (P2003-331475A)

(43)公開日 平成15年11月21日(2003.11.21)

デーマコート*(参考)

5411. 41040

0110	1121	0 7 1	-	1 1 1	() 44		0 4		-1 0 0 -1	
							5 4	1 S	5 D 0 2	9
C09J	5/00		C	0 9 J	5/00				5 D 1 2	1
1	1/00				11/00					
13	3/06			1:	33/06					
		審查請求	未测求	辦求項	の数6	OL	(全 18	頁)	最終員	に続く
(21)出顯番号		特顧2002-137160(P2002-137160)	(7	1) 出額人		2185	#+	***************************************		
(22) 出願日		平成14年5月13日(2002.5.13)	(7	2)発明者	東京		北品川(7番35号 7番35号	.,-
			(7	4)代理人	一株	式会社内 2884	芳末		2名)	/-

F1

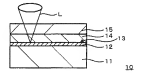
G11B 7/24

(54) 【発明の名称】 光ディスク及びその製造方法

(57)【要約】

【課題】 反り等の発生を抑制することにより信頼性の 高い光ディスク、並びに作業性が良好で信頼性の高い光 ディスクを製造することを可能にする光ディスクの製造 方法を提供する。

【解決手段】 無外線現化開間組成物を共業線及び集外 線架橋により硬化させた機から成る結婚制御14によ り、少なくとも2枚の基板11及び15が貼り合かされ で成るディスク10を構成する。また、この光ディス 210の製造において、側値に二連結合を有するアクリ 小砂階と光準合階を耐火熱架場列とを含有する姿やは硬 化樹脂組成物を熱架勝させることにより半硬化させて、 これを一の基板11に被着させ、他の表析15をこの一 の基板11に貼り合かせ、その後紫外線照例により紫外 線硬化樹脂組成物を集外線深橋させることにより硬化さ せて一の基板11及び他の基板15を接着する格割削帽 14を形成する。



Fターム(参考) 4J040 DF041 DF051 DF061 EF181

GA07 HB18 HB19 JA09 JB08 JB09 KA13 WA10 WB03 NA17 5D029 RA30 RA32 RA33 RA38 5D121 AA07 FF03 FF13 GC02 GC07 【特許請求の範囲】

1 【請求項1】 少なくとも2枚の基板が粘着削層により 貼り合わされて成る光ディスクにおいて、

上記粘着剤層は、側鎖に二重結合を有するアクリル樹脂 と光重合開始剤と熱架橋剤とを含有した紫外線硬化樹脂 組成物を熱架構及び紫外線架機により硬化させた難から 成ることを特徴とする光ディスク。

【請求項2】 記録層が形成された基板とフィルム状の 透明基板とが上記粘着剤層により貼り合わされて成るこ とを特徴とする請求項1に記載の光ディスク。

【請求項3】 上記紫外線硬化樹脂組成物が、上記アク リル樹脂100重量部に対して、上記光重合開始網を 0.1~5重量部、上記熱架橋箱を0.1~5重量部そ れぞれ含有することを特徴とする請求項1に記載の光デ 122.

【請求項4】 上記側鎖に二重結合を有するアクリル樹 脂は、アクリル酸エステル及びメタクリル酸エステルか ら選ばれる1種以上を主成分とする単量体(A)100 重量窓に対して、少なくとも永齢基又はカルボキシル基 を含有する単量体から選ばれる1種以上の単量体(B) 20 が問題になる。 を 0. 1~20重量部共重合させて得られた樹脂 (C) 100乗量部に対して、イソシアネート基を含有したア クリル酸エステル及びイソシアネート基を含有したメタ クリル酸エステルから測ばれる1種以上(D)を0.1 ~20重量部配合して、反応させて得られたものである ことを特徴とする請求項1に記載の光ディスク。

【請求項5】 少なくとも2枚の基板が粘着削額により 貼り合わされて成る光ディスクを製造する方法であっ

側鎖に 一重結合を有するアクリル樹脂と光重合類納鎖と 30 勢架橋削とを含有する紫外線硬化樹脂組成物を、熱架橋 させて半砂化させる工程と

一の基板に半硬化させた紫外線樹脂組成物を被着させる 工程と、

他の基板を上記一の基板に貼り合わせる工程と、 紫外線照射により上記紫外線樹脂組成物を紫外線架橋さ せて硬化させて、上記一の基板及び上記他の基板を接着 する上記粘着剤層を形成する工程とを有することを特徴 とする光ディスクの製造方法。

【請求項6】 上記紫外線硬化樹脂組成物の調酬を剥離 40 フィルムで挟んだ状態に加工し、一方の側の剥離フィル ムを剥削した後に上記一の基板へ被着させ、他方の側の 剥離フィルムを刺離した後に、上記他の基板を上記一の 基板に貼り合わせる工程を行うことを特徴とする請求項 5に記載の光ディスクの製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、少なくとも2枚の 基板を粘着剤層により貼り合せて成る光ディスク及びそ の製造方法に係わる.

[00002]

【従来の技術】 1枚の基板上に記録贈等の膜を形成して 成る一般的な光ディスクに対して、複数の基板を貼り合 わせて形成された光ディスクが提案されている。このよ うな光ディスクにおいて、基板を貼り合わせる材料に は、紫外線硬化樹脂や、粘着剤例えばPSA(感圧性接 着剤)が多く用いられていた。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、紫外線 10 硬化樹脂を用いると、厚さの分布が大きくなりやすく。 樹脂で汚れやすいとか臭いがきつい等の要因で作業性が 悪くなってしまう。さらに、硬化収縮が大きく反りが発 生しやすくなる等の問題もある。

【0004】また、上述のPSA等の粘着剤を用いる と、クリープ強度が低下してずれ応力に弱くなり、吸湿 しやすいため反りが発生しやすくなるなどの問題があ

【0005】特に、貼り合わせる基板のうち、一方の基 板を薄い基板とした場合には、例えば上述の反りの発生

【0006】上述した問題の解決のために、本発明にお いては、反り等の発生を抑制することにより信頼性の高 い光ディスク 並びに作業性が良好で信頼性の高い光デ ィスクを製造することを可能にする光ディスクの製造方 法を提供するものである。

[0007]

から成るものである。

【課題を解決するための手段】本発明の光ディスクは、 少なくとも 2枚の基板が紡業剤層により貼り合わされて 成り、この粘着削階が側鎖に二重結合を有するアクリル 樹脂と光重合間始割と熱學搭翻とを含有した紫外接硬化 樹脂組成物を熱架橋及び紫外線架橋により硬化させた膜

【0008】本発明の光ディスクの製造方法は、少なく とも2枚の基板が粘着剤圏により貼り合わされて成る光 ディスクを製造する際に、側鎖に二重結合を有するアク リル樹脂と光筆合開始割と熱架橋割とを含有する紫外線 硬化樹脂組成物を熱架橋させて半硬化させる工程と、一 の基板に半硬化させた紫外線硬化樹脂組成物を被着させ る工程と、他の基板をこの一の基板に貼り合わせる工程 と、紫外線照射により紫外線硬化樹脂組成物を紫外線架 橋させて硬化させて一の基板及び他の基板を接着する粘 着剤層を形成する工程とを有するものである。

【0009】上述の本発明の光ティスクの構成によれ ば、粘着剤剤が側端に二重結合を有するアクリル系樹脂 と光重合開始剤と熱架機剤とを含有した紫外線硬化樹脂 組成物を熱架橋及び紫外線架橋により硬化させた膜から 成ることにより、紫外線硬化樹脂組成物の側鎖の二重結 合を有する部分は紫外線架橋により架橋され 類型橋に よりその他の部分(例えばカルボキシル基)が架橋され 50 ている。このように紫外線架橋と熱架橋とにより、紫外

(3)

3 線弾化樹脂組成物の望なる部分がそれぞれ架橋されてい ることにより、3次元的に架橋したネットワーク構造が 構成されている。これにより、ズレ応力に強く、粘着剤 層の吸湿も少なくなっている。

【0010】上述の本発明の光ディスクの製造方法によ れば、側鎖に二重結合を有するアクリル樹脂と光重合開 始剤と熱架橋削とを含有する紫外線硬化樹脂組成物を熱 架橋させて半硬化させる工程によって、紫外線硬化樹脂 組成物のうち、勝鎖の三重結合を有する部分以外の部分 (別えばカルボキシル基) において 強架橋による架橋 がなされるため、紫外線照射前の確度を向上することが 可能になる。これにより、半硬化させた紫外線硬化樹脂 組成物の厚さを安定化することができ、例えば紫外線硬 化樹脂組成物をフィルム化する場合にはフィルムの平滑 性及び厚さを安定化させることも可能になる。そして、 一の基板にこの半硬化させた紫外線硬化樹脂組成物を被 着させて、他の基板を貼り合わせ、さらに紫外線架橋に よって紫外線硬化樹脂組成物を硬化させて粘着剤帽を形 成するので、2枚の基板の貼り合わせを容易かつ安定に 行うことができると共に、紫外線硬化樹脂組成物の側鎖 の二重結合を有する部分が紫外線架橋されて、先に熱架 橋した部分と合わせて3次元的に架橋したネットワーク 構造となるため、接着強度の高い粘着剤層となり2枚の 基板を確実に固定保持する。

[0011]

【発明の実施の形態】本発明は、少なくとも2枚の基板 が粘着剤層により貼り合わされて成る光ディスクにおい て、粘着剤圏が側鎖に二重結合を有するアクリル樹脂と 光重合開始剤と熱架精剤とを含有した紫外線硬化樹脂組 成物を熱架橋及び紫外線架橋により硬化させた膜から成 30 スルホン樹脂。シリコーン樹脂、ポリエチレンテレフタ る光ディスクである。

【0012】また本発明は、上記光ディスクにおいて、 記録層が形成された基板とフィルム状の透明基板とが粘 着削層により貼り合わされた構成とする。

【0013】また本発明は、上記光ディスクにおいて、 紫外線硬化樹脂組成物が、アクリル樹脂100重量部に 対して、光重合開始剤を0.1~5重量部、熱架橋剤を 1~5重量部それぞれ含有する構成とする。

【0014】また本発明は、上記光ディスクにおいて、 関鎖に三重結合を有するアクリル樹脂が、アクリル酸エ 40 橋により硬化することにより形成されたものとする。 ステル及びメタクリル酸エステルから選ばれる1種以上 を主成分とする単量体(A)100重量部に対して、少 なくとも水酸基又はカルボキシル基を含有する単量体か ら選ばれる1種以上の単量体(B)を0.1~20重量 部共重合させて得られた樹脂 (C) 100 運量部に対し て、イソシアネート基を含有したアクリル酸エステル及 びイソシアネート基を含有したメタクリル酸エステルか ら選ばれる1種以上(D)を0.1~20重量部配合し て反応させて得られたものである構成とする。

【0015】本発明は、少なくとも2枚の基板が粘着剤 50 樹脂は、例えばアクリル酸エステル又はメタクリル酸エ

層により貼り合わされて成る光ディスクを製造する方法 であって、側鎖に二重結合を有するアクリル樹脂と光重 合開始剤と熱架橋剤とを含有する紫外線硬化樹脂組成物 を、熱架橋させて半硬化させる工程と、一の基板に半硬 化させた紫外線硬化樹脂組成物を被着させる工程と、他 の基板をこの一の基板に貼り合わせる工程と、紫外線照 射により紫外線硬化樹脂組成物を紫外線架橋させて硬化 させて一の基板及び他の基板を接着する粘着剤層を形成 する工程とを有する光ディスクの製造方法である。

1

【0016】また本発明は、上記光ディスクの製造方法 において、紫外線硬化樹脂組成物の両側を測能フィルム で挟んだ状態に加工し、一方の側の剥離フィルムを剥離 した後に一の基板へ被着させ、他方の側の剥離フィルム を剝離した後に、他の基板を一の基板に貼り合わせる工 程を行う。

【0017】まず、本発明の具体的な実施の形態の説明 に先立ち、本発明の概要を説明する。本発明は、少なく とも2枚の基板を粘着剤層により貼り合せて光ディスク を形成するものである。

【0018】粘着剤層により貼り合わせる基板には、透 明基板と不透明の基板とがある。そして、少なくとも光 ディスクの情報の再生や記録を行う光 (レーザ光等)を 透過させる方の基板には、透明基板を用いる必要があ る。一方、この光を透過させない基板については特に限 定されず、不透明の基板を用いることも可能である。透 明基板としては、例えばガラス基板やボリカーボネート 樹脂やポリメチルメタクリレート樹脂(PMMA)、ポ リオレフィン樹脂、塩化ビニル樹脂、ポリスチレン樹 脂、エポキシ樹脂、ポリアリレート樹脂、ポリエーテル

レート樹脂等を挙げることができる。不透明の基板とし ては、不透明な樹脂類、顔料や染料を含有するために色 づけされた樹脂類、金属、セラミックス類等を挙げるこ とができる。

【0019】そして、本発明は、特に基板を貼り合わせ るために用いる粘着剤層の材料に特徴を有する。即ち粘 若利層を、少なくとも側鎖に二流結合を有するアクリル 系樹脂と光重合開始剤と熱架橋剤とを含有する紫外線硬 化樹脂組成物が、アクリル系樹脂の熱架橋及び紫外線架

【0020】また、本発明では、上述した少なくとも関 鎖に二重結合を有するアクリル系樹脂と光重合開始剤と **効架橋削とを含有する紫外線硬化樹脂組成物を熱架橋さ** せて半硬化し、この半硬化した紫外線硬化樹脂組成物を 貼り合わせる2枚の基板のうち一の基板に被着して、他 の基板を繋外線硬化樹脂組成物に貼り合わせて、その後 紫外線照射により紫外線硬化樹脂組成物を硬化させて粘 着削層を形成する。

【0021】上述の側鎖に二重結合を有するアクリル系

ステル(即ち(メタ)アクリル酸エステル)から選ばれ る1種以上を主成分とする単量体(A)に、少なくとも 水酸基又はカルボキシル基を含有する単量体から選ばれ る1種以上の単量体(B)を共重合させて、例えばガラ ス転移点0℃以下、重量平均分子量5000~1000 000の樹脂(C)を得て、さらにこの樹脂(C)に対 して、イソシアネート基を含有するアクリル酸エステル 又はイソシアネート基を含有するメタクリル酸エステル から選ばれる1種以上(D)を反応させることにより得 ることができる。

【0022】例えば349に示すように、上記(A)に該 当するアクリル酸エステルの1種であるブチルアクリレ ート (図中A1) に対し、上記 (B) に該当する水酸基 を含有する単量体としてヒドロキシエチルメタクリレー ト (B1) を、上記 (B) に該当するカルボキシル基を 含有する単量体としてアクリル酸(B2)をそれぞれ共 重合させた樹脂 (C1) に、さらに上記 (D) に該当す るメタクリロイルオキシエチルイソシアネート(D1) を配合して反応させる。このとき、例えばヒドロキシエ イルオキシエチルイソシアネート(D1)のイソシアネ ート基NCOとが反応してウレタン結合を形成すること により、図10に示すような、側鎖にCH2 = Cの二重 結合を有するアクリル系樹脂 1 が得られる。尚、メタク リロイルオキシエチルイソシアネート(D1)のイソシ アネート基NCOは、アクリル酸(B2)のカルボキシ ル基COOHと反応する場合もある。

【0023】アクリル酸エステル又はメタクリル酸エス テルを主成分とする単量体としては、上述したブチルア クリレート以外に、例えばメタクリル酸ブチル、(メ タ) アクリル酸-2-エチルヘキシル、(メタ) アクリ ル酸メチル、(メタ)アクリル酸エチル、(メタ)アク リル酸プロビル、(メタ) アクリル酸イソオクチル、 (メタ) アクリル酸ノニル等が挙げられる。尚、これら (メタ) アクリル酸エステルに併用して、(メタ) アク リル酸エステルと共重合することができる他のビニル系 モノマーを用いてもよい。このビニル系モノマーとして は、例えばアクリルアミド、スチレン、(メタ)アクリ ロニトリル、Nービニルピロリドン、マレイン酸、ビニ ルカプロラクタム等を挙げることができる。

【0024】この(メタ)アクリル酸エステルと共乗合 させる、少なくとも水酸基又はカルボキシル基を含有す る単量体としては、上述したヒドロキシエチルメタクリ レート及びアクリル酸の他にも、例えばヒドロキシエチ ルアクリレート、ヒドリキシプロピル (メタ) アクリレ ート、ブタンジオール (メタ) アクリレート、フェノキ シヒドロキシプロピル (メタ) アクリレート、グリセロ ールジ (メタ) アクリレート、ECH変性プロピレング リコールジ (メタ) アクリレートを挙げることができ 8.

【0025】さらに、イソシアネート基を含有したアク リル酸エステル又はイソシアネート基を含有したメタク リル酸エステルとしては、上述したメタクリロイルオキ シエチルイソシアネート以外に、例えばヒドロキシエチ ル(メタ)アクリレートやヒドロキシプロビル(メタ) アクリレートのように水酸基を有するモノマーに、トリ レンジイソシアネートやキシリレンジイソシアネート等 のポリイソシアネート化合物を反応させたものを使用し てもよい。

10 【0026】そして、それぞれ挙げた材料から1種以上 を選択して、上述した各成分(A),(B),(D)を

【0027】また、アクリル酸エステル又はメタクリル 酸エステル(即ち(メタ)アクリル酸エステル)から選 ばれる1種以上を主成分とする単量体(A)100重量 部に対して、少なくとも水酸基又はカルボキシル基を含 有する単量体から選ばれる1種以上の単量体(B)を 1~20重量部の割合で配合して、共重合させるこ とが好ましい。この配合量が0.1重量部未満では後述 チルメタクリレート(B1)の水酸基OHとメタクリロ 20 する紫外線架橋による充分な強度が得られなくなるおそ れがあり、一方配合量が20重量部より多いと紫外線硬 化前の透明粘着層が硬くなりすぎるおそれがある。

【0028】また、共重合して得られた樹脂(C)10 ①重量部に対して、イソシアネート基を含有するアクリ ル酸エステル叉はイソシアネート基を含有するメタクリ ル酸エステルから選ばれる1種以上(D)を0,1~2 0 業量部の割合で配合して、反応させることが好まし い。これにより、水酸基又はカルボキシル基と充分に反 応する量供給することができ、また反応に寄与しない余 30 刺成分が少なくなる。

【0029】上述のようにして得られる、側鎖に二重結 合を有するアクリル系樹脂に対して混合する光重合開始 剃としては、例えば1-ビドロキシシクロヘキシルフェ ニルケトン、ジエトキシアセトフェノン、2-ヒドロキ シー2-メチル-1-フェニルプロパン-1-オン、ベ ンゾイン、ベンジルジメチルケタール、ベンゾフェノ ン、ヒドロキシベンゾフェノン、チオキサンソン、イソ プロピルチオキサンソン、メチルフェニルグリオキシレ ート、ベンジル、カンファーキノン、2-エチルアンス 40 ラキノン、3,3°,4,4°-テトラ(t-ブチルパ ーオキシカルボニル)ベンゾフェノン等を挙げることが

できる。 【0030】この光重合開始剤の作用により、紫外線を 照射したときに、例えば図12Aに示すように、アクリ ル系樹脂1の側鎖の二重結合が外れて、図中点線で示す ようにその結合手の余った炭素原子Cが他の結合手の余 った炭素原子Cと結合し、この連鎖によりアクリル系樹 脂1が3次元的に次々に架橋して、その接着強度が高く なる。

50 【0031】この光重合開始剤の配合量は、アクリル系

(5)

樹脂100重量部に対して、例えば0.1~5重量部と する。光重合開始剤の配合量が少なすぎると、紫外線架 様による接着強度が低くなりすぎて 樹脂の流れや剝が れ、ずれ等が発生するおそれがある。一方 光道合開始 剤の配合量が多すぎると、紫外線硬化樹脂組成物が黄変 したり、硬化後の臭気が強くなる等の問題を生じるおそ

れがある。 【0032】また、光重合開始剤と共にアクリル系樹脂 に混合する熱架精剤としては、例えばイソシアネート系 Li)、アジリジン化合物(例えば相互素品工業社製の トリメチロールプロパンートリーβーアジリジニルプロ ビオネート)、メラミン樹脂(例えば大日本インキ社製 の「スーパーベッカミンJ-820」) 等を用いること ができる。

【0033】もし、上述したアクリル系樹脂と光重合開 始剤だけで紫外線硬化樹脂組成物を構成すると、例えば、 この紫外線硬化樹脂構成物をフィルム化したときに、フ ィルムが柔らかすぎるために変形が起こりやすくなり、 フィルムの平滑性が失われて光学特性の低下が生じるお 20 してもよい。また、界面活性剤として、例えば脂肪酸エ それがある。そこで、本発明では、さらに熱架橋削を配 合することにより、 途布や乾燥時にアクリル系線器の少 なくとも一部を熱架橋により3次元化させて、フィルム が揺らがない程度に強度を上げるようにする。

【0034】そして、例えば図11Aに示すように、上 述したコロネートし (イソシアネート基NCOを3つ有 する)のような2つ以上のイソシアネート基NCOを有 する熱架橋削2を用いると、熱架橋削2のイソシアネー ト基NCOが、アクリル系樹脂1の例えばカルボキシル 基COOHと反応して、アクリル系樹脂を3次元的に熱 30 架橋させる。これにより、図11Bに示すように、粘着 性を保持しつつ強度を向上させた樹脂組成物3を作製す ることができる。

【0035】この熱架橋剤の配合量は、アクリル系樹脂 100重量部に対して、例えば0.1~5重量部とす る。熱架橋削の配合量が少なすぎると、上述した効果が 得られないおそれがある。一方、熱架橋網の配合量が多 すぎると、紫外線硬化前の透明粘若層が硬くなりすぎる おそれがある。

【0036】上述した側鎖に二重結合を有するアクリル 40 系樹脂、光重合開始削及び熱架橋削を必須成分とした紫 外線硬化樹脂組成物には、さらに以下に述べる各成分を 添加することが可能である。

【0037】まず、光反応開始助剤として、例えばトリ エタノールアミン、ジエチルエタノールアミン、ミヒラ ーケトン、2-ジメチルアミノ安息香酸エチル等を添加 してもよい。また、光反応性のモノマー、オリゴマーと

して、例えば1,6-ヘキサンジオールジアクリレー ト、ジシクロペンタニル (メタ) アクリレート、ビシフ ェノールAジ(メタ)アクリレート、ジエチレングリコ ールジ (メタ) アクリレート、ネオペンチルグリコール ジ(メタ)アクリレート、ペンタエリスソトールジ(メ タ) アクリレート、トリメチロールプロパントリ (メ タ) アクリレート等を添加してもよい。この光反応性の モノマー、オリゴマーは、例えば図12A及び図12B に4で示すように、アクリル系樹脂の二重結合間に介在 架橋剤 (例えば日本ボリウレタン工業社製『コロネート 10 して、その紫外線架橋を助成する。また、カップリング

剤として、例えばビニルトリエトキシシラン、ァーグリ シドキシプロピルトリメトキシシラン、ァーアミノプロ ピルトリエトキシシラン、アーメタクリロキシプロピル トリメトキシシラン、ァーメルカプトプロピルトリメト キシシラン等を使用してもよい。

【0038】さらに、熟重合禁止剤として、例えばハイ ドロキノン、メトキノン、ベンゾキノン、アンスラキノ ン等を使用してもよい。また、レベリング剤として、例 えばシリコーンオイル ポリビニルブチラール等を使用 ステル類、リン酸エステル類、フッ素系誘導体等を使用 してもよい。

【0039】さらに、上述した紫外線硬化樹脂組成物を 禁外線架橋により硬化させるための紫外線の照射量は、 0.1~3.0J/cm2 の範囲内であることが好まし い。この紫外線の照射量が0.1J/cm2より少ない と、硬化が不十分になるおそれがある。一方、紫外線の 照射量が3.0J/cm2より多いと、樹脂組成物が黄 変を引き起こすおそれがある。

【0040】ところで、上述した紫外線硬化樹脂組成物 は、例えば予め剥離シート上に樹脂組成物を塗布したフ ィルム状にして用いることもできる。この場合には、剥 離シートトに極點組成物を塗布した後に、例えば上述し た熱架橋によって半硬化状態にする。このようにフィル ム状とすることにより、取り扱い性及び加工性に優れる と共に、予め半硬化状態にするときに溶剤が既に除去さ れているので、液状の橙着剤を使用する場合と比較し て、使用時に局所掛気が不要になるという利点も有して 113.

【0041】次に、上述した紫外線硬化樹脂組成物の各 種特性(主として機械的特性)を表1に示す。表1に は、紫外線硬化前及び紫外線硬化後の紫外線硬化樹脂組 成物の各種特性、関ち引っ張り弾性率、引っ張り破断伸 度、降伏強さ、保持力、接着力をそれぞれ示している。 [0042]

【表1】

9		10
	条外線硬化前	集外線硬化後
引っ張り弾性率 (kg難/cm²)	1.0~3.0	(1.1~3.0倍)
引っ張り破斷伸度	1000~10000	減少 (1/3~1/10倍)
降伏強さ (g薬/mm')	2~10	地加 (12~30倍)
(J I S クリーブ試験、 40℃、1 kg)	ずれ置1mm以上	₹A&1 mmUF
接着力 (180° 対極試験、 アクリル解及びガラス級)	0.7 kg新/2 cm以上	0.7kg 職 /2 cm以上

【0043】ここで、表1に示す各種特性のうち、引っ 張り弾性率、引っ張り破断伸度並びに降伏強さは、それ ぞれ図13に示すように、紫外線硬化樹脂組成物からな る厚さ1mmの粘接着剤フィルム(幅10mm×長さ5 Omm) 41を引っ張り試験機42に取り付け、引っ張 り速度200m/分で測定したものである。また、保持 力は、次のように測定を行ったものである。剥離フィル ムトに紫外線硬化樹脂組成物を形成して成る粘線蒸翻フ ィルムの粘着面に厚さ25 umのボリエチレンテレフタ 20 レート (PET) フィルムを貼り、これを幅25mmに 裁断した後に、剥離フィルムを剥がして、測定用フィル ム51を作製した。図14A及び図14Bに示すよう に、この紫外線硬化樹脂組成物52とPETフィルム5 3とから成る測定用フィルム51を、厚さ2mmのアク リル板 (商品名:バラグラスP) 54に、接着順積S (図14B参照)が25mm×25mmとなるように貼 り付け、40℃・1kgの静荷重しoadをかけた状態 で1時間保持した後のずれ量を測定した。このとき、ず れ 搬の測定は PETフィルム53とアクリル概ち4に 30 夫々切り込み53A、54Aを入れておいて、1時間後 に各切り込み53A,54Aの間隔を測定することによ り行った。また、接着力は、保持力の測定用フィルム与 1と同様にして作製した幅20mmの測定用フィルム を、アクリル板及びガラス板に夫々貼り付け、室温で1 時間放置した後、180°剥離強度を測定したものであ る。このとき、引っ張りの速度は300mm/分で行っ た。尚、得られた結果は、アクリル板でもガラス板でも 同じであった。また、紫外線硬化樹脂組成物の紫外線硬 化条件は、メタルハライドランプを用いた照射量1.0 40 J/c m2 の紫外線照射とした。

【0044】この表1に示す各種特性のうち、特に繋外 線硬化前の引っ張り弾性率、引っ張り破断伸艦、並びに 降伏強さは、2枚の基板の貼り合わせ易さを示してい る。また、紫外線硬化後の保持力及び接着力は、2枚の 基板に対する固定保持の安定性及び貼り合わせの信頼性 を示している。

【0045】上述したように、本発明においては、少な くとも剛鎖に二衛結合を有するアクリル系機器と光重合

* 用いて、紫外線硬化樹脂組成物の少なくとも一部分を熱 架橋させ、この状態で2枚の基板を貼り合わせた後、ア クリル系樹脂の紫外線架橋により紫外線硬化樹脂組成物 を硬化させて粘着削層を形成している。従って、紫外線 硬化樹脂組成物の紫外線架橋による硬化前に、紫外線硬 化樹脂組成物の一部を熱架橋させるので、紫外線架橋に よる硬化前(紫外線照射の前)には、紫外線硬化樹脂組 成物が適度な柔らかさ及び強度を有する状態となってい る。これにより、紫外線架橋による硬化前における、紫 外線硬化樹脂組成物の厚さを安定化することができ、例 えば紫外線硬化樹脂組成物をフィルム化する場合にはフ ィルムの平滑性及び厚さを安定化させることも可能にな る。そして、この状態で2枚の基板を貼り合わせるの で、2枚の基板の貼り合わせを容易かつ安定に行うこと ができる。また、2枚の基板の貼り合わせの際に気泡が 入らないようにすることができるため、紫外線硬化樹脂 組成物の紫外線架鍋による硬化時に気泡を発生すること もない。尚、硬化前の樹脂組成物が硬すぎたり弾性があ りすぎると 貼り合わせの際に気泡が入って硬化時に気 泡を発生することがある。そして、紫外線架橋による硬 化後には、側鎖に二重結合を有する部分が架橋して、熱 架橋した部分と紫外線架橋した部分により3次元的なネ ットワーク構造となるので、形成される粘着剤層が充分 な強度を有しており、2枚の基板を確実に固定保持する ことができる。

【0046】続いて、本発明の具体的な実施の形態を説 明する。図1は、本発明の一実施の形態として、光ディ スクの概略構成図(断面図)を示す。この光ディスク1 0は、ディスク基板となるポリカーボネート基板11上 に反射層12が形成され、このボリカーボネート基板1 1に透明なカバーフィルム15を粘着剤層14例えばU V-PSA即ち紫外線で硬化するPSA (Pressure Sen sitive adhensive; 感圧性接着剤) で貼り合わせて成 る。ポリカーボネート基板11には閉示しないアリグル ーブが形成され、反射層12の上面に記録層13が形成 される。

【0047】そして、この光ディスク10では、ディス ク基板11とは反対側囲ちカバーフィルム15の側から 開始剤と熱架橋剤とを含有する紫外線硬化樹脂組成物を*50 レーザ光しを入射させて、記録層13の読み出し、書き 込み、読み書き即ち情報の再生又は記録が行われる構成 となっている。

【0048】そして 本実施の形態では 特に勧誘剤膜 14を、上述した側鎖に二重結合を有するアクリル系樹 脂と光重合開始剤と熱架橋剤とを含有する紫外線硬化樹 脂組成物をアクリル系樹脂の熱架橋と紫外線架橋により 硬化させたものから構成する。

【0049】また、本実練の形態の光ディスク10で は、情報の再生又は記録を行うために粘着剤圏14にレ ーザ光しを透過させる必要があるため、上述の紫外線硬 10 ーボネート基板11A,11Bに、それぞれ反射層12 化樹脂組成物を硬化させたものから成る粘密網隨14が レーザ光しを充分透過するように構成する。

【0050】尚、必要に応じて、図示しない他の機をさ らに形成して、図1に示す光ディスク10を構成しても In.

【0051】上述の本実施の形態の光ディスク10によ れば、ディスク基板11とカバーフィルム15とを貼り 合わせる粘着剤離14を、上述した側鎖に二重結合を有 するアクリル系樹脂と光面合開始割と熱架揺額とを含有 する紫外線硬化樹脂組成物をアクリル系樹脂の整架橋と 20 の高い光ディスク22を実現することができる。尚、こ 紫外線架橋により硬化させたものから構成していること により、紫外線硬化樹脂組成物の側鎖の一筆結合を有す る部分は紫外線架橋により架橋され、熱架橋によりその 他の部分 (例えばカルボキシル基) が架橋されている。 このように紫外線架橋と熱架橋とにより、紫外線硬化樹 脂組成物の異なる部分がそれぞれ架橋されていることに より、粘着剤帽14において3次元的に架橋したネット ワーク構造が構成されている。

【0052】このようにネットワーク構造となっている

ことにより、粘着剤層14が充分な強度を有するので、 ズレ応力に強くなると共に、粘着利雇14の吸湿も少な くなることから吸湿に伴う反りも少なくなるため、信頼 性の高い光ディスク10を構成することができる。 【0053】続いて、本発明の光ディスクの他の実施の 形骸を、それぞれ図2A~図2Cに示す。まず、図2A に示す光ディスク21は、第1の記録層13A及び第2 の記録層13Bの2層の記録層13を有し、片鎖から信 号の統み書き(情報の再生又は記録)を行うものであ る。この光ディスク21は、団示しないプリグループが が形成されて、この反射層12の上面に第1の記録層1 3が形成されている。また、第2の記録層13Bを有す る図示しないプリグルーブが形成されたカバーフィルム 15により、その下面に第2の記録層13Bが形成され ている。そして、これらポリカーボネート基板11とカ バーフィルム15とを粘着削層14で貼り合わせて光デ ィスク21が形成されている。また、この光ディスク2 1では、第2の記録層13Bからの信号を得るために、

カバーフィルム15と粘着剤層14との間に半透過反射

も、ポリカーボネート基板11とカバーフィルム15と を貼り合わせる粘着剤圏14として、前述した構成の紫

外線硬化樹脂組成物が形成されている。これにより、信 類性の高い光ディスク21を実現することができる。 【0054】次に、図2Bに示す光ディスク22は、第 1の記録層13A及び第2の記録層13Bの2層の記録 層を有し、両側から信号の読み書き(情報の再生又は記 録)を行うものである。この光ディスク22は、それぞ れ図示しないがプリグルーブが形成された2枚のポリカ A. 12Bを設けることにより、それぞれ第1の記録層 13Aと第2の記録層13Bを構成している。そして、 これら2枚のポリカーボネート基板11A,11Bを、 反射層12A、12B及び記録層13A、13Bが内側 になるように、粘着剤関14で貼り合わせて光ディスク 22が形成されている。この光ディスク22において 2枚のポリカーボネート基板11A及び11Bを貼 り合わせる粘着剤刷14として、前述した構成の紫外線 硬化樹脂組成物が形成されている。これにより、信頼性 の光ディスク22の場合は、信号の読み書きのためのレ 一ザ光しを粘着削層14には通さないので、粘着削層1 4におけるレーザ光しの透過率をそれほど高くしなくて もよい。 【0055】次に、図2Cに示す光ディスク30は、記

録層13が形成されたカバーフィルム19の側からレー ザ光しを照射して、記録層13の信号の読み書き(情報 の再生又は記録)を行うものである。この光ディスク3 0は、図示しないプリグルーブが形成されたカバーフィ 30 ルム15に記録欄13を形成し、このカバーフィルム1 9を粘着剤層14によりポリカーボネート基板18と貼 り合わせたものである。この場合、ボリカーボネート基 板18にはプリグルーブは形成されない。この光ディス ク30においても、カバーフィルム19とポリカーボネ ート基板18とを貼り合わせる粘着剤層14として、前 述した構成の紫外線硬化樹脂組成物が形成されている。 これにより、信頼性の高い光ディスク30を実現するこ とができる。

【0056】続いて、本発明の光ディスクの製造方法の 形成されたボリカーボネート基板11上に、反射欄12 40 実施の形態として、図1に示した光ディスク10を製造 する方法を説明する。ここでは、前述した半周化した状 態の紫外線硬化樹脂組成物を剥離シートで挟んでドライ フィルム化しものを使用する場合の製造方法を説明す \$.

【0057】まず、2枚の基板として、例えば厚さ1. 1 mmのポリカーボネート基板11と、厚さ75μmの ポリカーボネートから成る透明なカバーフィルム15を 用意する。前述したように、ポリカーボネート基板11 にはプリグルーブが形成されていると共に、ポリカーボ 層17が設けられている。この光ディスク21において 50 ネート基板11上に反射層12が形成されることにより 上面に記録層13が構成されている。また、楽器化状態 (熱架橋がなされた状態)の前述した構成の紫外線硬化 樹脂組成物から成る粘着剤層14が、その上下画面を例 えばポリエチレンテレフタレート (PET)フィルムか ら成る剥離シート31に挟まれた構造のシート20を用 童する(以上図3A参昭).

【0058】このシート20は、言わば紫外線硬化樹脂 組成物をドライフィルム化したものであり、予め熱架橋 により半固化状態にする際に、樹脂組成物中の溶剤を飛 ばして除去している。

【0059】この図3Aに示すシート20は、例えば図 4に示すように製造することができる。まず、図4Aに 一連の工程を示す。ロール32Aから一方の剥離シート 31(31A)を巻き出し、バックアップロール33の 所でヘッド34により粘着剤となる紫外線硬化樹脂組成 物を溶剤に分散したものを塗布する。次に、乾燥機35 において熱処理及び乾燥することにより、紫外線硬化樹 脂組成物を熱架橋させて半固化状態の粘着剤瘤14にす る。次に、ロール32Bから他方の刺継シート31(3 1B)を巻き出して、表面に貼り付ける。続いて、一方 20 時の収縮及びこの収縮に伴う反りも少なくなる。 の剥離シート31A、半固化状態の粘着剤離14、他方 の剥離シート31Bが積層された状態で巻き取ってロー ル36にする。

【0060】このようにして、図4Bに示すように、一 方の剥離シート31A、半固化状態の粘着剤贈14、他 方の剥離シート31Bが積層されて成るシート20のロ ール36が得られる。そして、紫外線硬化樹脂組成物が 熱架橋により半固化状態となっていることにより、適度 な柔らかさと強度を有し、厚さの分布が良好となり厚さ の精度が高くなる。

【0061】次に、シート20を必要な大きさに裁断 し、シート20から一方(例えば下前側)の剝離シート 31を剥がして、図3Bに示すように、ポリカーボネー ト基板11又はカバーシート15のうちの一方の基板側 (この図の場合はポリカーボネート基板11側)に粘着 利層14を貼り付ける。その後、他方(この場合は上面 側)の剥離シート31を粘着剤層14から剥がす。そし て、他方の基板(この場合は即ちカバーフィルム15) を、図3Cに示すように粘着剤層14に貼り付ける。さ 脂組成物を硬化させる。これにより、「凝1に示した光デ ィスク10を製造することができる。

【0062】上述したように、紫外線硬化樹脂組成物か ら成る粘着削層14の両側を剥離フィルム31で挟ん で、一方の側の剥離フィルム31を剥離した後、一方の 基板即ちポリカーボネート基板11へ被着させ、残りの 到鮮フィルム31を剥がした物に他方の基板側ちカバー フィルム15を貼り合わせ、紫外線照射により粘着剤原 14の紫外線硬化樹脂組成物を硬化させることにより、 粘着網層14の厚さの精度が高く、信頼性の高い光ディ 50 の工程を示す。ロール37から例えばポリカーボネート

スク10を製造することができる。

(8)

【0063】このように粘着剤層14の厚さの精度が高 くなる方法によって紫外線硬化樹脂組成物を予めドライ フィルム化してシート20にしており、また技術的に確 立された精度の高いラミネート方法にてこれを第1の基 板に貼り付け、その後同様の方法にて第2の基板と貼り 合わせている。これらの方法によれば、厚さを安定して 形成することができるため、UV硬化樹脂を使用する場 合と比較して 厚さの分布の良い接着層を得ることがで 10 きる。

【0064】また、予めドライフィルム化しているた め、貼り合わせ作業中に樹脂が飛散することもなく。ま た予め溶剤を飛ばして除去しているために臭いも軽減さ れることから、作業性が改善される。また、2枚の基板 を貼り合わせた後の紫外線硬化時の収縮も少なくなるこ とから、収縮に伴う反りも少なくなる。

【0065】また、熱架橋の際に溶剤が低減されている ため、臭いも軽減されることから、作業性が改善され る。さらに、2枚の基板を貼り合わせた後の紫外線硬化

【0066】紫外線架橋による硬化後は、粘着削騰14 において 3 次元的なネットワーク構造が形成されるた め、前述したようにズレ応力に強く、また吸湿も少なく なることから吸湿に伴う反りも少なくなる。

【0067】尚、紫外線硬化樹脂組成物をフィルム化し ないで、直接紫外線硬化樹脂組成物を一の基板(例えば ディスク基板11)に被着させる方法を採用した場合で も、予め熱架橋により紫外線硬化樹脂組成物が適度な強 蹇を有するため樹脂の飛散が少なくなる。

【0068】この場合の製造工程の一形態を図5に示 す。図5は、ディスク基板11側に紫外線硬化樹脂組成 物から成る粘着剤増14を被着させる場合の製造工程を 示している。まず、図5Aに示すように、容器に各種の 原材料14X,14Y,14Zを投入する。そして、例 えば掲拝羽梯により矢印で示すように掲拝する。次に... 図5Bに示すように、原材料を混合した液を加熱して熱 架橋させることにより、半固化状態の粘着剤14Aを作 製する。図5Bでは、液体(例えば水や油)を介して加 熱しており、液体槽内で原材料を混合した液が入った容 らに、紫外線照射により、粘着銅屑14の紫外線硬化樹 40 器を矢印で示すように回転している。続いて、図5Cに 示すように、熱処理した粘着削14Aを、コーティング 用のヘッドに投入して、ディスク基板11に塗布する。 このようにして、図5Dに示すように、粘着剤磨14が ディスク基板11上に途布形成された基板24が得られ

> 【0069】また、この場合の製造工程の他の形態を図 6~閉8に示す。閉6~閉8は カバーフィルム15側 に紫外線硬化樹脂組成物から成る粘着卵磨14を被着さ せる場合の製造工程を示している。まず、図6Aに一連

樹脂から成るカバーフィルム15を巻き出し、バックア ップロール33の所でヘッド34により粘着剤となる紫 外線硬化樹脂組成物を溶剤に分散したものを塗布する。 次に、影操機35において無処理及び影響することによ り、紫外線硬化樹脂組成物を熱架橋させて半固化状態の 粘着剤層14にする。次に、ロール32から剥離シート 31を巻き出して、表面に貼り付ける。続いて、カバー フィルム15、半固化状態の粘着網層14、剥離シート 31が積層された状態で巻き取ってロール38にする。 離シート31、半固化状態の粘着剤層14、カバーフィ ルム15が積層されて成るシート25のロール38が得 られる。そして、紫外線硬化樹脂組成物が熱架橋により 半固化状態となっていることにより、適度な柔らかさと 強度を有し、厚さの分布が良好となり厚さの精度が高く なる.

【0071】次に、図7Aに示すロール38(図6Bに 示したと同じ状態)を、スリット等により所定の幅に切 断して、図7Bに示すように、所定の幅のシート25の ロール38A、38B、38Cを形成する。

【0072】続いて、切断して得たロール38A(38* (実施例1)

ブチルアクリレート

アクリル約 2-ヒドロキシエチルメタクリレート アゾビスイソブチロニトリル 酢酸エチル

上記化合物を、80℃で8時間加熱し、還流して、乗業 平均分子量500000. 間形分30%の水酸基及びカ ルボキシル基含有アクリル系樹脂溶液を得た。この得ら 30 た水酸基及びカルボキシル基含有アクリル系樹脂溶液を れたアクリル系樹脂溶液を窒温まで冷却した後、このア クリル系樹脂溶液100重量部に対し、メタクリロイル オキシエチルイソシアネートを 0. ち面景部加え 1 時 間撹拌して、胴鎖に二重結合を持つアクリル系樹脂溶液 を得た。この樹脂溶液100重量部に対し、光重合開始 剤として1-ヒドロキシシクロヘキシルフェニルケトン を2重量部、熱架橋剤としてイソシアネート系架橋剤 (日本ボリウレタン工業社製「コロネートし」)を1. ①筆量部加え、均一に混合して粘接着剤溶液とした。こ の溶液を、シリコーン処理した摩さ38μmのポリエス 40 テルフィルム上に100μmの厚さに塗布し、80°Cの 電気オーブンで5分間乾燥して、30μmの輝きのフィ ルムを得て、これを実施例1の粘接着剤フィルムとし to.

【0076】 (実施例2) 実施例1と同様にして得られ た粘接着剤溶液100重量部に対し、アクリルオリゴマ 一成分として1、6-ヘキサンジオールアクリレートを 2重量部添加した粘接着網溶液を作製し、さらに実施例 1と同様の方法でフィルム化して、これを実施例2の粘※

*B、38C)から巻き出したシート25に対して、図7 Cに示すように打ち抜き加工を行う。図7Cの場合は、 下側の治具39Aを固定して、上側の治具39Bを矢印 で示すようにシート25に押し付けている。これによ り、光ディスクの中心となる部分に行ち抜きによる護道 引、26を形成すると共に、光ディスクの外閣部となる部 分にハーフカットによる切り込み27を形成する。 【0073】次に、図8Dに示すように、シート25か ら不要な部分即ちカス28を取り除く。このカス28 【0070】このようにして、図6Bに示すように、刺 10 は、光ディスクより外側の不要な部分の粘着剝層14及 びカバーフィルム15から成り、切れ込み27の部分で 劉耀することができる。これにより、劉耀シート31ト に、中央に貫通孔26を有する光ディスク形状の粘着網 曜14及びカバーフィルム15の積層体が残る。図8E は、カス28を取り除いた後でロールにした状態を示 す。さらに、剥離シート31を除去することにより、図 8下に示すように、粘着剤階14及びカバーフィルム1 5から成る基板29が得られる。

【0074】以下、本発明に係る紫外線硬化樹脂組成物 20 を実際に作製した実施例を説明する。

[0075]

28.2 激量部 1.5 重量部 0.3 重量部 0.03微量部

70 重量部 ※接着剤フィルムとした。

【0077】(比較例1)実施例1と同様にして得られ 室温まで冷却した後、このアクリル系樹脂溶液100重 最初に対し、熱架橋削としてイソシアネート系架橋削 (日本ボリウレタン工業社製「コロネートし」)を0. 3重量部加え、均一に混合して、粘接着削溶液とした。 この溶液を、実施例1と同様の方法でフィルム化して、 厚さ30μmの粘接着剤フィルムを得て、これを比較例 1の粘接着剤フィルムとした。

【0078】(比較例2)実施例1と同様にして、側鎖 に二重結合を有するアクリル系樹脂溶液100重量部に 対し、光重合開始剤として1-ヒドロキシシクロヘキシ ルフェニルケトンを2重量部加え、均一に混合して、粘 接着削溶液とした。この溶液を、実施例1と同様の方法 でフィルム化して、厚さ30μmの粘接着網フィルムを 得て、これを比較例2の粘接着剤フィルムとした。 【〇〇79】以上の実施例及び比較例のそれぞれの機成 成分をまとめて表2に示す。

[0080]

【表2】

	アクリル 系樹脂	ポリマー内への 二重結合の導入	光重合 開始剤	熱架 横剤	アクリル オリゴマー成分
実施例1	有	有	有	有	indict.
実施例 2	有	有	有	有	有
比較例1	有	***	_	有	
H. 軟傷2	*5	有	春		_

【0081】(評価試験)上述の各実施例及び比較例で 試験方法により、紫外線照射による硬化菌と硬化物の接 着力(180°剥離強度)及び保持力をそれぞれ測定し た。尚、いずれの測定においても、アクリル板又はガラ

照射を行って、その1時間後に夫々測定を行った。ま *

ス板に粘接着削フィルムを貼り付けた後、適ちに紫外線

*た、この紫外線照射の条件は、メタルハライドランプを 得られた粘接着剤フィルムに対して、前述したと隣揉の 10 使用して、フィルムの粘接着面に対して1.0J/cm 2 の紫外線が照射されるようにした。測定結果を表3に 示す。

1.8

[0082] 【表3】

10分で落下

保持力 船野強度 [kg能/2cm] 食否 硬化前 (紫外線 硬化後 (紫外線 照射後) (韓韓瀬 0 mm 実施例1 0.8 0.9 2 mm 実施例 2 0.8 0.9 30分で落下 0 mm 比較例1 0.8 5 mm _ х 0 mm

0.8

【0083】表3より、実施例1及び実施例2は、剥離 強度及び保持力で良好な結果が得られることがわかる。 一方、比較例1は、光重合開始剝及びイソシアネート基 を有するアクリル系樹脂を含有していないため、紫外線 を照射した後も硬化せず、そのため硬化後の剥離強度及 30 び保持力の測定ができなかった。また、比較例2は、熱 架橋剤を含有していないので、硬化前の保持力は不十分 であった。

比較例2

0.8

【0084】尚、比較例1の粘接着剤フィルムを、図1 に示した実際の光ディスク10の構成物として使用した ところ、2枚の基板の接着・固定保持が安定せず、また 弾性がありすぎて、粘接着剤と基板との界面に気泡が残 る現象が生じた。

【0085】さらに、実施例1~比較例2の粘接着剤フ ィルムに25g/cm2 の荷重をかけて、70℃で20 40 ィルムに対し、図13に示した方法で引っ張り破断伸 時間経過した役(加圧エージング後)の粘接着剤フィル ムの外観を観察した。その結果を表4に示す。

[0086]

【表4】

	加圧エージング後の外観	良否
実施例1	変化なし	0
実施例2	変化なし	0
比較例1	変化なし	0
比較例 2	粘接着剤に揺らぎ発生	×

【0087】表4より、実施例1及び実施例2の粘接着 割フィルムにおいては、加圧エージング後も外難に変化 がなく、艮好な結果が得られている。一方、比較例2の 粘接着剤フィルムにおいては、加圧エージング後に粘接 着剤に揺らぎが発生してしまい、安定性が充分でないこ とがわかる。

【0088】また、実施例1及び比較例2の粘接着剤フ 度、引っ張り破断強度、引っ張り弾性率、及び降伏強さ を夫々測定した結果を表5に示す。

[0089]

【表5】

86

	紫外線硬化	引っ張り 破断伸度 (光)	引っ張り 破断強度 (28度/cm・)	引っ張り 発性率 (kg 萬/cs ¹)	除伏強さ (g重/ma*)
実施例1	硬化前	1780	9.8	1. 9	4.8
	硬化模	530	5. 3	2. 2	7. 2
比較例 2	硬化前	> 1 0 0 0 0	-	1.8	3.2
15,652,641.2	硬化酸	8 4 0	4.9	1.8	5.0

【0090】表5より、実施例1は、硬化後の強度が強 く、引っ張り破断伸度も小さくなり、良好な結果が得ら れていることがわかる。一方、比較例2は、熱架橋剤を 10 ムを剥離した後に一の基板へ被着させ、他方の側の剥離 含有していないので、硬化前の破断伸度が非常に大きく なっていることがわかる。

【0091】以上の結果から、実施例1のように、側鎖 に"重結合を有するアクリル系樹脂と光重合開始剤と熱 架橋剤の3成分を含んだものが良好であり、また実施例 2のようにさらにアクリルオリゴマー成分を付加したも のも良好であることがわかる。

【0092】尚、本発明においては、光ディスクが複数 の基板を粘着剤層で貼り合せて成る構成であれば、光デ ィスクの記録層の構成は特に限定されない。例えば粘着 20 剤層により貼り合わせる2枚の基板のうち、少なくとも 一方の基板において、その基板が粘着削層と接する面に グルーブ (上述したプリグルーブを含む) 又はピットを 形成することにより記録層を構成することができる。

【0093】本発明は、上述の実施の形態に限定される ものではなく、本発明の要旨を逸脱しない範囲でその他 様々な構成が取り得る。

[0094]

【発明の効果】上述の本発明によれば、紫外線硬化樹脂 組成物が熱架橋と紫外線架橋とによりそれぞれ架橋され 30 る場合の製造工程を示す工程図である。 るので、得られる粘着剤層が3次元的なネットワーク構 造を有するようになり、貼り合わせる芸板を確実に固定 保持することができる。これにより ズレ応力に強くな ると共に、吸湿も少なくなり、吸湿に伴う反りも少なく なる。従って、光ディスクの信頼性を高くすることがで きる。

【0095】また、上述の本発明の光ディスクの製造方 法によれば、紫外線照射による硬化の前に紫外線硬化樹 脂組成物を熱架橋により半硬化するので、側鎖に二重結 含を有する部分以外の部分で架橋して、硬化の前に適度 40 【図10】図9の反応により得られる側鎖に二重結合を の柔らかさと強度とを有するようになる。そして、この 勢架橋の際に、紫外線硬化樹脂組成物から溶御が除去さ れる。これにより、紫外線硬化樹脂組成物の厚さの精度 を高くすることができると共に、基板を容易にかつ安定 して貼り合わせることができる。貼り合わせの際の樹脂 の飛散を防ぎ、臭いも軽減される。さらに、紫外線照射 による硬化後の収縮も少なくなり、収縮に伴う反りも少 なくなると共に、硬化時の気泡の発生をなくすことも可 能になる。従って、製造における作業性を良好にし、信 賴性の高い光ディスクを製造することができる。

*【0096】特に、整外線硬化樹脂組成物の調酬を剥離 フィルムで挟んだ状態に加工し、一方の側の剥離フィル フィルムを剥離した後に、他の基板を一の基板に貼り合 わせる工程を行って光ディスクの製造を行うようにした ときには、紫外線硬化樹脂組成物の両側を刺離フィルム で挟んだ状態に加工することにより、子めドライフィル ム化されて溶剤が除去されているので 息いが軽減され ると共に貼り合わせ後の収縮が少なくなる。また、紫外 線硬化樹脂組成物の厚さの特度も高くなる。このため、

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の一実施の形態の光ディスクの概略構成 図(断面図)である。

業性をさらに良好にすることができる。

光ディスクの信頼性をより向上することができ、また作

【図2】A~C 本発明の光ディスクの他の実施の形態 を示す図である。

【図3】A~C 図1の光ディスクの製造方法の一形態 を示す工程図である。

【図4】A、B 図3Aに示したシートの製造工程を示 す工程図である。

【図5】A~D ディスク基板に直接粘着剤層を形成す

【図6】A、B カバーフィルムに直接粘着剤層を形成 する場合の製造工程を示す工程図である。

【図7】A~C カバーフィルムに直接粘熱剖脳を形成 する場合の製造工程を示す工程図である。

【図8】D~F カバーフィルムに直接粘着剤層を形成 する場合の製造工程を示す工程図である。

【図9】水酸基及びカルボキシル基を有するアクリル系 樹脂とイソシアネート基を含有したメタクリル酸エステ ルとの反応を示す例である。

有するアクリル系樹脂を示す図である。

【図11】A、B 側鎖に二重結合を有するアクリル系 樹脂と熱架橋削との反応を説明する図である。

【図12】A、B 側鎖に二重結合を有するアクリル系 樹脂の紫外線架橋を説明する図である。 【図13】フィルムの引っ張り試験の方法を示す図であ

【図14】A、B フィルムの保持力の試験方法を示す

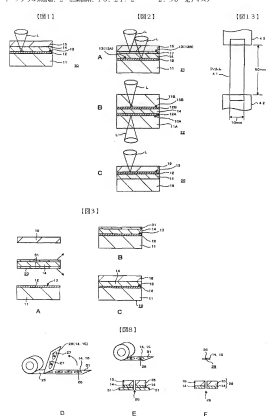
図である。

*50 【符号の説明】

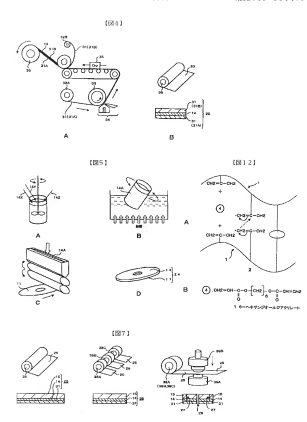
1/21/2009, EAST Version: 2.3.0.3

22

1 アクリル系樹脂、2 熱架橋削、10,21,2 2,30 光ディスク



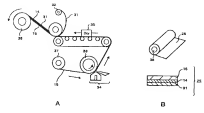
1/21/2009, EAST Version: 2.3.0.3



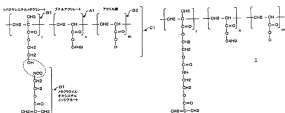
1/21/2009, EAST Version: 2.3.0.3

В

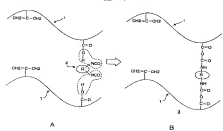




[図9] [210]

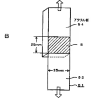


[211]



1/21/2009, EAST Version: 2.3.0.3





フロントページの続き			
(51) Int. Cl. ?	識別記号	FI	テーマコード(参考)
C O 9 J 175/14		CO9J 175/14	
G11B 7/26		G 1 1 B 7/26	

* NOTICES *

JPO and INPIT are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.**** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

DETAILED DESCRIPTION

[Detailed Description of the Invention]

[0001]

[Field of the Invention]This invention relates to an optical disc which sticks at least two substrates by an adhesive layer, and changes, and a manufacturing method for the same. [0002]

[Description of the Prior Art]The optical disc which pasted two or more substrates together and was formed to the common optical disc which forms films, such as a recording layer, on one substrate is proposed. It was used for the material which pastes a substrate together in such an optical disc, many ultraviolet curing resin, and binders (pressure sensitive adhesive), for example, PSA.

[0003]

[Problem(s) to be Solved by the Invention]However, if ultraviolet curing resin is used, distribution of thickness will become large easily, and workability will worsen by if it is easy to become dirty by resin, a factor, like a smell is tight. There are also problems, such as cure shrinkage being large and becoming easy to generate curvature.

[0004]When binders, such as above-mentioned PSA, are used, creep strength falls and it becomes weak at shear stress, and since it is easy to absorb moisture, there are problems, such as becoming easy to generate curvature.

[0005]When one substrate is used as a thin substrate among the substrates pasted especially together, generating of above-mentioned curvature becomes a problem, for example.

[0006]The manufacturing method of the optical disc which makes it possible to manufacture a reliable optical disc and an optical disc good workability and reliable is provided by controlling generating of curvature etc. in this invention for solution of the problem mentioned above, [0007]

[Means for Solving the Problem]At least two substrates stick by an adhesive layer, are set, and

Page 2 of 20

an optical disc of this invention changes, and comprises a film which stiffened an ultravioletcuring-resin constituent containing an acrylic resin in which this adhesive layer has a double bond in a side chain, a photopolymerization initiator, and a heat cross linking agent according to heat bridge construction and ultraviolet-rays bridge construction.

[0008]When a manufacturing method of an optical disc of this invention manufactures an optical disc which at least two substrates stick by an adhesive layer, are set, and changes, A process of making a side chain carrying out heat bridge construction, and carrying out semi-hardening of the ultraviolet-curing-resin constituent containing an acrylic resin and a photopolymerization initiator which have a double bond, and a heat cross linking agent to it, It has a process which makes an ultraviolet-curing-resin constituent which carried out semi-hardening laminate on a substrate of 1, a process of pasting other substrates together to this substrate of 1, and the process of forming an adhesive layer which carries out ultraviolet-rays bridge construction of the ultraviolet-curing-resin constituent by UV irradiation, makes it hardening, and pastes up a substrate and other substrates of 1.

[0009]When an adhesive layer changes from a film which stiffened an ultraviolet-curing-resin constituent containing acrylic resin and a photopolymerization initiator which have a double bond, and a heat cross linking agent according to heat bridge construction and ultraviolet-rays bridge construction to a side chain according to composition of an optical disc of above-mentioned this invention, A bridge is constructed over a portion which has a double bond of a side chain of an ultraviolet-curing-resin constituent by ultraviolet-rays bridge construction, and is constructed over other portions (for example, carboxyl group) by heat bridge construction.

Thus, when the bridge is constructed over a portion from which an ultraviolet-curing-resin constituent differs by ultraviolet-rays bridge construction and heat bridge construction, respectively, network structure which constructed the bridge in three dimensions is constituted. Thereby, it is strong to gap stress and moisture absorption of an adhesive layer has also decreased.

[0010]According to the manufacturing method of an optical disc of above-mentioned this invention, by a process of making a side chain carrying out heat bridge construction, and carrying out semi-hardening of the ultraviolet-curing-resin constituent containing an acrylic resin and a photopolymerization initiator which have a double bond, and a heat cross linking agent to it. In portions (for example, carboxyl group) other than a portion which has a double bond of a side chain among ultraviolet-curing-resin constituents, since bridge construction by heat bridge construction is made, it becomes possible to improve intensity before UV irradiation. In being able to stabilize by this thickness of an ultraviolet-curing-resin constituent, which carried out semi-hardening, for example, film-izing an ultraviolet-curing-resin constituent, it also becomes possible to stabilize smooth nature and thickness of a film. And since make this ultraviolet-curing-resin constituent that carried out semi-hardening laminate on a substrate

of 1, other substrates are pasted together, an ultraviolet-curing-resin constituent is further stiffened according to ultraviolet-rays bridge construction and an adhesive layer is formed, Can perform lamination of two substrates easily and stably, and. Ultraviolet-rays bridge construction of the portion which has a double bond of a side chain of an ultraviolet-curing-resin constituent is carried out, since it becomes the network structure which constructed the bridge in three dimensions together with a portion which carried out heat bridge construction previously, it becomes an adhesive layer with high adhesive strength, and fixed holding of the two substrates is carried out certainly.

[0011]

[Embodiment of the Invention]In the optical disc which at least two substrates stick this invention by an adhesive layer, is set, and changes, An adhesive layer is an optical disc which comprises the film which made the side chain harden the ultraviolet-curing-resin constituent containing the acrylic resin and photopolymerization initiator which have a double bond, and a heat cross linking agent according to heat bridge construction and ultraviolet-rays bridge construction

[0012]In the above-mentioned optical disc, the substrate with which the recording layer was formed, and the transparent substrate of film state consider this invention as the composition stuck by the adhesive layer.

[0013]In the above-mentioned optical disc, an ultraviolet-curing-resin constituent considers this invention as the composition which each contains 0.1 to 5 weight section, and a heat cross linking agent for a photopolymerization initiator 0.1 to 5 weight section to acrylic resin 100 weight section.

[0014]This invention receives monomer (A) 100 weight section to which the acrylic resin which has a double bond in a side chain uses as the main ingredients one or more sorts chosen from acrylic ester and methacrylic acid ester in the above-mentioned optical disc, As opposed to resin (C) 100 weight section produced by making carry out 0.1-20 weight-section copolymerization of one or more sorts of monomers (B) chosen from the monomer which contains a hydroxyl group or a carboxyl group at least, It has composition which carries out 0.1-20 weight-section combination, makes one or more sorts (D) chosen from the methacrylic acid ester containing the acrylic ester containing an isocyanate group, and an isocyanate group react, and is obtained.

[0015]How to manufacture the optical disc which at least two substrates which are characterized by that the manufacturing method of an optical disc comprises the following stick this invention by an adhesive layer, it is put together, and changes.

The process of making a side chain carrying out heat bridge construction, and carrying out semi-hardening of the ultraviolet-curing-resin constituent containing the acrylic resin and photopolymerization initiator which have a double bond, and a heat cross linking agent to it.

The process which makes the ultraviolet-curing-resin constituent which carried out semihardening laminate on the substrate of 1.

The process of pasting other substrates together to this substrate of 1.

The process of forming the adhesive layer which carries out ultraviolet-rays bridge construction of the ultraviolet-curing-resin constituent by UV irradiation, makes it hardening, and pastes up the substrate and other substrates of 1

[0016]This invention processes the state where the both sides of the ultraviolet-curing-resin constituent were inserted with the release film, in the manufacturing method of the above-mentioned optical disc, after it exfoliates one near release film, it is made to laminate to the substrate of one, and after exfoliating the near release film of another side, the process of pasting other substrates together to the substrate of 1 is performed.

[0017] First, the outline of this invention is explained in advance of explanation of the concrete embodiment of this invention. This invention sticks at least two substrates by an adhesive layer, and forms an optical disc.

[0018]A transparent substrate and an opaque substrate are one of the substrates pasted together by an adhesive layer. And it is necessary to use a transparent substrate for the substrate of the direction which makes the lights (laser beam etc.) which perform playback and record of the information on an optical disc at least penetrate. It is also possible for it not to be limited in particular for the substrate which does not make this light penetrate on the other hand, but to use an opaque substrate. As a transparent substrate, for example A glass substrate, polycarbonate resin, and polymethyl methacrylate resin (PMMA), Polyolefin resin, vinyl chloride resin, polystyrene resin, an epoxy resin, polyarylate resin, polyether sulfone resin, silicone resin, polyethylene terephthalate resin, etc. can be mentioned. The resin, metal, and ceramics etc. which were colored since opaque resin, paints, and a color were contained as an opaque substrate can be mentioned.

[0019]And especially this invention has the feature into the material of an adhesive layer used in order to paste a substrate together. That is, the ultraviolet-curing-resin constituent containing acrylic resin and the photopolymerization initiator which have a double bond for an adhesive layer in a side chain at least, and a heat cross linking agent should be formed by hardening according to heat bridge construction and ultraviolet-rays bridge construction of acrylic resin. [0020]In this invention, at least, carry out heat bridge construction and semi-hardening of the ultraviolet-curing-resin constituent containing acrylic resin and the photopolymerization initiator which were mentioned above and which have a double bond in a side chain, and a heat cross linking agent is carried out. The substrate of one is covered between two substrates which paste together this ultraviolet-curing-resin constituent that carried out semi-hardening, other substrates are pasted together to an ultraviolet-curing-resin constituent, an ultraviolet-curing-resin constituent.

resin constituent is stiffened by UV irradiation after that, and an adhesive layer is formed. [0021]The acrylic resin which has a double bond in an above-mentioned side chain, To for example, the monomer (A) which uses as the main ingredients one or more sorts chosen from acrylic ester or methacrylic acid ester (namely (meta), acrylic ester). Copolymerization of one or more sorts of monomers (B) chosen from the monomer which contains a hydroxyl group or a carboxyl group at least is carried out, For example, obtain resin (C) of 0 ** or less of glass transition points, and the weight average molecular weight 5000-1 million, and this resin (C) is received further, It can obtain by making one or more sorts (D) chosen from the methacrylic acid ester containing the acrylic ester containing an isocyanate group, or an isocyanate group react.

[0022]For example, as shown in drawing 9, butyl acrylate (inside A1 of a figure) which is one sort of acrylic ester applicable above (A) is received, As a monomer containing a hydroxyl group applicable above (B), hydroxyethyl methacrylate (B1), The methacryloiloxy-ethyl isocyanate (D1) which corresponds above (D) further is made to blend and react to the resin (C1) to which copolymerization of the acrylic acid (B-2) was carried out as a monomer containing a carboxyl group applicable above (B), respectively. By the hydroxyl group OH of hydroxyethyl methacrylate (B1) and the isocyanate group NCO of a methacryloiloxy-ethyl isocyanate (D1) reacting, for example, and forming a urethane bond at this time, The acrylic resin 1 which has a double bond of CH₂=C in a side chain as shown in drawing 10 is obtained.

The isocyanate group NCO of a methacryloiloxy-ethyl isocyanate (D1) may react to carboxyl group COOH of acrylic acid (B-2).

[0023]As a monomer which uses acrylic ester or methacrylic acid ester as the main ingredients, in addition to the butyl acrylate mentioned above, for example Butyl methacrylate, acrylic acid (meta)-2-ethylhexyl, (Meta) Methyl acrylate, ethyl acrylate (meta), acrylic acid (meta) propyl, acrylic acid (meta) isooctyl, acrylic acid (meta) nonyl, etc. are mentioned. It may use together to these (meta) acrylic ester, and other vinyl system monomers which can carry out copolymerization to acrylic ester (meta) may be used. As this vinyl system monomer, acrylamide, styrene, acrylonitrile (meta), N-vinyl pyrrolidone, maleic acid, vinylcaprolactam, etc. can be mentioned, for example.

[0024]As a monomer which carries out copolymerization to this (meta) acrylic ester and which contains a hydroxyl group or a carboxyl group at least, Besides the hydroxyethyl methacrylate mentioned above and acrylic acid, For example, hydroxyethyl acrylate, HIDORIKI Cipro pill (meta) acrylate, Butanediol (meta) acrylate, phenoxy hydroxypropyl (meta) acrylate, GURISERORUJI (meta) acrylate, and ECH denaturation propyleneglycol di(meth) acrylate can be mentioned

[0025]As methacrylic acid ester containing the acrylic ester containing an isocyanate group, or an isocyanate group, To the monomer which has a hydroxyl group, for example like

hydroxyethyl (meta) acrylate or hydroxypropyl (meta) acrylate in addition to the methacryloiloxy-ethyl isocyanate mentioned above. The thing to which polyisocyanate compounds, such as tolylene diisocyanate and xylylene diisocyanate, were made to react may be used.

[0026]And one or more sorts are chosen from a material quoted, respectively, and each ingredient (A), (B), and (D) mentioned above is formed.

.....

[0027]Monomer (A) 100 weight section which uses as the main ingredients one or more sorts chosen from acrylic ester or methacrylic acid ester (namely (meta), acrylic ester) is received, It is preferred to blend and carry out copolymerization of one or more sorts of monomers (B) chosen from the monomer which contains a hydroxyl group or a carboxyl group at least at a rate of 0.1 - 20 weight section. There is a possibility that sufficient intensity by the ultravioletrays bridge construction which these loadings mention later in less than 0.1 weight sections may no longer be obtained, and on the other hand, when there are more loadings than 20 weight sections, there is a possibility that the transparent adhesive layer in front of ultraviolet curing may become hard too much.

[0028]It is preferred to blend one or more sorts (D) chosen from the methacrylic acid ester containing the acrylic ester containing an isocyanate group or an isocyanate group, and to make them react at a rate of 0.1 - 20 weight section to resin (C) 100 weight section produced by carrying out copolymerization. Thereby, the surplus ingredient which fully reacts to a hydroxyl group or a carboxyl group and which can carry out quantity supply and does not contribute to a reaction decreases.

[0029]As a photopolymerization initiator which is produced by making it above and which is mixed to the acrylic resin which has a double bond to a side chain, For example, 1-BIDOROKISHI cyclohexylphenyl ketone, a diethoxyacetophenone, 2-hydroxy-2-methyl-1-phenylpropan-1-one, benzoin, Benzyl dimethyl ketal, benzophenone, hydroxybenzophenone, Thioxanthone, isoprophylthioxanthone, methylphenylglyoxylate, benzyl, camphor quinone, 2-ethylanthraquinone, 3,3',4,4'-tetra(t-butyl par oxycarbonyl) benzophenone, etc. can be mentioned

[0030]When it irradiates with ultraviolet rays by operation of this photopolymerization initiator, as shown, for example in drawing 12 A, The double bond of the side chain of the acrylic resin 1 separates, as a figure middle point line shows, the carbon atom C in which that joint hand remained combines with the carbon atom C in which other joint hands remained, the acrylic resin 1 constructs a bridge one after another in three dimensions by this chain, and that adhesive strendth becomes high.

[0031]Let the loadings of this photopolymerization initiator be 0.1 to 5 weight section as opposed to acrylic resin 100 weight section. When there are too few loadings of a photopolymerization initiator, the adhesive strength by ultraviolet-rays bridge construction

becomes low too much, and there is a possibility that the flow of resin, peeling, a gap, etc. may occur. On the other hand, when there are too many loadings of a photopolymerization initiator, there is a possibility of producing problems, like an ultraviolet-curing-resin constituent turning yellow or the bad smell after hardening becoming strong.

[0032]As a heat cross linking agent mixed to acrylic resin with a photopolymerization initiator, For example, an isocyanate cross-linking agent (for example, the "coronate L" by a Japanese polyurethane industrial company), An aziridine compound (for example, trimethylolpropanetribeta-aziridinyl propionate by a mutual pharmaceutical industry company), melamine resin (for example, Dainippon Ink "super BEKKAMIN J-820"), etc. can be used.

[0033]If the ultraviolet-curing-resin constituent was constituted only from acrylic resin and the photopolymerization initiator which were mentioned above, when this ultraviolet-curing-resin structure is film-ized, for example, Since the film is too soft, modification takes place easily, and there is a possibility that the smooth nature of a film may be lost and the fall of an optical property may arise. So, by blending a heat cross linking agent further, at least some acrylic resin is made to three-dimension-ize according to heat bridge construction at the time of spreading or desiccation, and intensity is raised in this invention to such an extent that a film does not swing.

I00341And if the heat cross linking agent 2 which has the two or more isocvanate groups NCO like the coronate L (it has the three isocyanate groups NCO) mentioned above is used as shown, for example in drawing 11 A, The isocyanate group NCO of the heat cross linking agent 2 reacts for example, to carboxyl group COOH of the acrylic resin 1, and carries out heat bridge construction of the acrylic resin in three dimensions. The resin composition 3 which raised intensity is producible, this holding adhesiveness, as shown in drawing 11 B. [0035] Let the loadings of this heat cross linking agent be 0.1 to 5 weight section as opposed to acrylic resin 100 weight section. When there are too few loadings of a heat cross linking agent, there is a possibility that the effect mentioned above may not be acquired. On the other hand, when there are too many loadings of a heat cross linking agent, there is a possibility that the transparent adhesive layer in front of ultraviolet curing may become hard too much. [0036]To the ultraviolet-curing-resin constituent which used as the essential ingredient acrylic resin, photopolymerization initiator, and heat cross linking agent which have a double bond in the side chain mentioned above, it is possible to add each ingredient described further below. [0037]First, triethanolamine, diethylethanolamine, a Michler's ketone, 2-dimethylamino ethyl benzoate, etc. may be added as a photoreaction start auxiliary agent, for example. As the monomer of photoreaction nature, and oligomer, for example 1,6-hexanediol diacrylate, Dicyclopentanil(metha)acrylate, BISHIFE Norian A di(meth)acrylate, Diethylene GURIKORUJI (meta) acrylate, neopentyl glycol di(metha)acrylate, penta ERISUSO Tursi (meta) acrylate, TORIMECHI roll pro pantry (meta) acrylate, etc. may be added. As shown, for example to

drawing 12 A and drawing 12 B in 4, the monomer of this photoreaction nature and oligomer intervene between the double bonds of acrylic resin, and support that ultraviolet-rays bridge construction. Vinyltriethoxysilane, gamma-glycidoxypropyltrimetoxysilane, gamma-aminopropyl triethoxysilane, gamma-methacryloxpropyl trimethoxy silane, gamma-mercapto propyltrimethoxysilane, etc. may be used as a coupling agent, for example.

[0038]Hydroquinone, METOKINON, benzoquinone, Anthraquinone, etc. may be used as thermal polymerization inhibitor, for example. Silicone oil, a polyvinyl butyral, etc. may be used as a leveling agent, for example. Fatty acid ester, phosphoric ester, a fluorine system derivative, etc. may be used as a surface-active agent, for example.

[0039]As for the dose of the ultraviolet rays for stiffening the ultraviolet-curing-resin constituent mentioned above according to ultraviolet-rays bridge construction, it is preferred that it is within the limits of 0.1 - 3.0 J/cm². When there are few doses of these ultraviolet rays than 0.1 J/cm², there is a possibility that hardening may become insufficient. On the other hand, when there are more doses of ultraviolet rays than 3.0 J/cm², there is a possibility that a resin composition may cause vellowing.

[0040]By the way, the ultraviolet-curing-resin constituent mentioned above can be made into the film state which applied the resin composition, for example on the exfoliation sheet beforehand, and can also be used. In this case, after applying a resin composition on an exfoliation sheet, a semi hardened state is used according to the heat bridge construction mentioned above, for example. Thus, since it excels in handling nature and processability by considering it as film state, and the solvent is already removed when using a semi hardened state beforehand, as compared with the case where liquefied adhesives are used, it also has the advantage that local ventilation becomes unnecessary at the time of use.

[0041]Next, the various characteristics (mainly mechanical property) of the ultraviolet-curingresin constituent mentioned above are shown in Table 1. The various characteristics of the ultraviolet-curing-resin constituent in front of ultraviolet curing and after ultraviolet curing, i.e., a hauling elastic modulus, the degree of hauling breaking extension, yield strength, holding power, and adhesive strength are shown in Table 1, respectively.

[0042]

[Table 1]

	紫外線硬化前	紫外線硬化後
引っ張り弾性率 (kg重/cm')	1.0~3.0	(L1~3.0倍)
引っ張り破断伸度 (%)	1000~10000	(1/3~1/10倍)
降伏強さ (g 重/mm*)	2~10	増加 (1.3~3.0倍)
保職力 (J 1 S クリーブ試験、 4 0 ℃、1 k g)	ずれ載1mm以上	ずれ最 1 mm以下
修着力 (180°射離試験、 アクリル板及びガラス板)	0.7 kg重/2 cm以上	0.7 kg 職/2 cm以上

[0043]Here a hauling elastic modulus, the degree of hauling breaking extension, and yield strength among the various characteristics shown in Table 1, As shown in drawing 13, respectively, the adhesive film (10 mml in width 1 x50 mm in length) 41 with a thickness of 1 mm which consists of an ultraviolet-curing-resin constituent is pulled, and it attaches to the testing machine 42, and measures by a part for 200-m/in hauling speed. Holding power measures as follows. After sticking the 25-micrometer-thick polyethylene terephthalate (PET) film on the adhesive face of the adhesive film which forms an ultraviolet-curing-resin constituent on a release film and judging this in width of 25 mm, the release film was removed and the film 51 for measurement was produced. As shown in drawing 14 A and drawing 14 B, the film 51 for measurement which comprises this ultraviolet-curing-resin constituent 52 and PET film 53. The amount of gaps where it stuck on the 2-mm-thick acrylic board (trade name: Para Grass P) 54 so that the adhesion area S (refer to drawing 14 B) might be set to 25 mm x 25 mm, and the static load (40 ** and 1 kg) Load is applied to it, after holding for 1 hour was measured. At this time, the slitting 53A and 54A is put into PET film 53 and the acrylic board 54, respectively, and measurement of the amount of gaps was performed by measuring the interval of each slitting 53A and 54A in 1 hour. After adhesive strength sticks on an acrylic board and a glass plate the film 51 for measurement of holding power, and the film for measurement with a width of 20 mm produced similarly, respectively and allows them to stand at a room temperature for 1 hour, it measures 180-degree peel strength. At this time, speed of hauling was performed by a part for 300-mm/. The obtained result was the same also at the acrylic board or the glass plate. The ultraviolet curing conditions of the ultraviolet-curing-resin constituent were made into the UV irradiation of dose 1.0 J/cm² which used the metal halide lamp.

[0044]Especially the hauling elastic modulus in front of ultraviolet curing, the degree of hauling breaking extension, and yield strength show the ease of pasting together of two substrates among the various characteristics shown in this table 1. The holding power and adhesive strength after ultraviolet curing show the stability of fixed holding and the reliability of

lamination over two substrates.

[0045]As mentioned above, the ultraviolet-curing-resin constituent which contains acrylic resin and the photopolymerization initiator which have a double bond in a side chain at least, and a heat cross linking agent in this invention is used. After carrying out heat bridge construction of at least some ultraviolet-curing-resin constituents and pasting two substrates together in this state, an ultraviolet-curing-resin constituent is stiffened according to ultraviolet-rays bridge construction of acrylic resin, and the adhesive layer is formed. Therefore, since heat bridge construction of some ultraviolet-curing-resin constituents is carried out before hardening by ultraviolet-rays bridge construction of an ultraviolet-curing-resin constituent, the ultravioletcuring-resin constituent is in the state of having moderate softness and intensity, before hardening by ultraviolet-rays bridge construction (before UV irradiation). In being able to stabilize the thickness of the ultraviolet-curing-resin constituent before hardening by ultravioletrays bridge construction, for example, film-izing an ultraviolet-curing-resin constituent by this, it also becomes possible to stabilize the smooth nature and thickness of a film. And since two substrates are pasted together in this state, lamination of two substrates can be performed easily and stably. Since air bubbles can be prevented from entering in the case of the lamination of two substrates, air bubbles are not generated at the time of hardening by ultraviolet-rays bridge construction of an ultraviolet-curing-resin constituent. When the resin composition before hardening is too hard or there is elasticity too much, air bubbles may enter in the case of lamination, and air bubbles may be generated at the time of hardening. And since the portion which has a double bond in a side chain constructs a bridge and serves as three-dimensional network structure after hardening by ultraviolet-rays bridge construction by the portion which carried out heat bridge construction, and the portion which carried out ultraviolet-rays bridge construction, the adhesive layer formed has sufficient intensity and fixed holding of the two substrates can be carried out certainly.

outline lineblock diagram (sectional view) of an optical disc as 1 embodiment of this invention. The reflecting layer 12 is formed on the polycarbonate board 11 with which this optical disc 10 serves as a disc substrate, The transparent cover film 15 is pasted together to this polycarbonate board 11 by PSA (Pressure Sensitive adhensive; pressure sensitive adhesive) hardened by the adhesive layer 14, for example, UV-PSA, i.e., ultraviolet rays. The pregroove which is not illustrated is formed in the polycarbonate board 11, and the recording layer 13 is formed in the upper surface of the reflecting layer 12.

[0046]Then, the concrete embodiment of this invention is described. Drawing 1 shows the

[0047]And in this optical disc 10, in the disc substrate 11, laser beam L is entered from the opposite hand 15, i.e., cover film, side, and it has the composition that playback or record of read-out of the recording layer 13, writing, and reading and writing, i.e., information, is performed.

[0048]And especially at this embodiment, it constitutes from a thing which made the side chain which mentioned the adhesive layer 14 above harden the ultraviolet-curing-resin constituent containing acrylic resin and the photopolymerization initiator which have a double bond, and a heat cross linking agent according to heat bridge construction and ultraviolet-rays bridge construction of acrylic resin.

[0049]In order to perform playback or record of information and to make the adhesive layer 14 penetrate laser beam L, it constitutes from the optical disc 10 of this embodiment so that the adhesive layer 14 which comprises what stiffened the above-mentioned ultraviolet-curing-resin constituent may penetrate laser beam L enough.

[0050]Other films which are not illustrated may be formed further if needed, and the optical disc 10 shown in drawing 1 may be constituted.

[0051]According to the optical disc 10 of this above-mentioned embodiment, the adhesive layer 14 which pastes the disc substrate 11 and the cover film 15 together, By constituting from a thing which made the side chain mentioned above harden the ultraviolet-curing-resin constituent containing acrylic resin and the photopolymerization initiator which have a double bond, and a heat cross linking agent according to heat bridge construction and ultraviolet-rays bridge construction of acrylic resin, A bridge is constructed over the portion which has a double bond of the side chain of an ultraviolet-curing-resin constituent by ultraviolet-rays bridge construction, and is constructed over other portions (for example, carboxyl group) by heat bridge construction. Thus, the network structure which constructed the bridge in three dimensions in the adhesive layer 14 according to ultraviolet-rays bridge construction and heat bridge construction by constructing the bridge over the portion from which an ultraviolet-curing-resin constituent differs, respectively is constituted.

[0052]Thus, since the adhesive layer 14 has sufficient intensity by having network structure, it becomes strong to gap stress, and moisture absorption of the adhesive layer 14 also decreases and the curvature accompanying moisture absorption also decreases, the reliable optical disc 10 can be constituted.

[0053]Then, other embodiments of the optical disc of this invention are shown in drawing 2 A drawing 2 C, respectively. First, the optical disc 21 shown in drawing 2 A has the two-layer recording layer 13 of the 1st recording layer 13A and the 2nd recording layer 13B, and write a signal from one side (playback or record of information). [reading and] The reflecting layer 12 is formed on the polycarbonate board 11 with which the pregroove which does not illustrate this optical disc 21 was formed, and the 1st recording layer 13 is formed in the upper surface of this reflecting layer 12. The 2nd recording layer 13B is formed in the undersurface with the cover film 15 in which the pregroove which has the 2nd recording layer 13B, and which is not illustrated was formed. And these polycarbonate board 11 and the cover film 15 are pasted together by the adhesive layer 14, and the optical disc 21 is formed. In this optical disc 21, in

using a thing is explained.

order to acquire the signal from the 2nd recording layer 13B, the transflective reflection layer 17 is formed between the cover film 15 and the adhesive layer 14. Also in this optical disc 21, the ultraviolet-curing-resin constituent of composition of having mentioned above is formed as the adhesive layer 14 which pastes the polycarbonate board 11 and the cover film 15 together. Thereby, the reliable optical disc 21 is realizable.

[0054]Next, the optical disc 22 shown in drawing 2 B has a two-layer recording layer of the 1st recording layer 13A and the 2nd recording layer 13B, and write a signal from both sides (playback or record of information). [reading and] Although this optical disc 22 is not illustrated, respectively, it constitutes the 1st recording layer 13A and 2nd recording layer 13B, respectively by forming the reflecting layers 12A and 12B in the two polycarbonate boards 11A and 11B with which the pregroove was formed, respectively. And these two polycarbonate boards 11A and 11B are pasted together by the adhesive layer 14 so that the reflecting layers 12A and 12B and the recording layers 13A and 13B may become inside, and the optical disc 22 is formed. Also in this optical disc 22, the ultraviolet-curing-resin constituent of composition of having mentioned above is formed as the adhesive layer 14 which pastes together the two polycarbonate boards 11A and 11B. Thereby, the reliable optical disc 22 is realizable. Since it does not let laser beam L for reading and writing of a signal pass to the adhesive layer 14 in the case of this optical disc 22, it is not necessary to make so high transmissivity of laser beam L in the adhesive layer 14.

cover film 19 side in which the recording layer 13 was formed, and write the signal of the recording layer 13 (playback or record of information). [reading and] This optical disc 30 forms the recording layer 13 in the cover film 15 in which the pregroove which is not illustrated was formed, and pastes this cover film 19 together to the polycarbonate board 18 by the adhesive layer 14. In this case, a pregroove is not formed in the polycarbonate board 18. Also in this optical disc 30, the ultraviolet-curing-resin constituent of composition of having mentioned above is formed as the adhesive layer 14 which pastes the cover film 19 and the polycarbonate board 18 together. Thereby, the reliable optical disc 30 is realizable. [0056]Then, how to manufacture the optical disc 10 shown in drawing 1 as an embodiment of the manufacturing method of the optical disc of this invention is explained. Here, the

[0055]Next, the optical disc 30 shown in drawing 2 C irradiates with laser beam L from the

[0057]First, the 1.1-mm-thick polycarbonate board 11 and the transparent cover film 15 which comprises 75-micrometer-thick polycarbonate are prepared as two substrates, for example. As mentioned above, the pregroove is formed in the polycarbonate board 11, and the recording layer 13 is constituted by the upper surface by forming the reflecting layer 12 on the

constituent in the state mentioned above where it half-solidified, with an exfoliation sheet, and

polycarbonate board 11. The adhesive layer 14 which comprises the ultraviolet-curing-resin constituent of composition of that the half-solidified state (state where heat bridge construction was made) mentioned above prepares the sheet 20 of the structure inserted into the exfoliation sheet 31 which comprises a polyethylene terephthalate (PET) film for the up-and-down both sides (refer to drawing 3 A above).

[0058]So to speak, this sheet 20 dry-film-ized the ultraviolet-curing-resin constituent, and when using a half-solidified state according to heat bridge construction beforehand, it has flown and removed the solvent in a resin composition.

[0059]The sheet 20 shown in this drawing 3 A can be manufactured as shown, for example in drawing 4. First, a series of processes are shown in drawing 4 A. It is begun from the roll 32A to roll one exfoliation sheet 31 (31A), and what distributed to the solvent the ultraviolet-curing-resin constituent which serves as a binder by the head 34 in the place of the back up roll 33 is applied. Next, by heat-treating and drying in the dryer 35, heat bridge construction of the ultraviolet-curing-resin constituent is carried out, and it is made the adhesive layer 14 of a half-solidified state. Next, it is begun from the roll 32B to roll the exfoliation sheet 31 (31B) of another side, and sticks on the surface. Then, it rolls round, where one exfoliation sheet 31A, the adhesive layer 14 of a half-solidified state, and the exfoliation sheet 31B of another side are laminated, and it is made the roll 36.

[0060] Thus, as shown in drawing 4 B, the roll 36 of the sheet 20 which one exfoliation sheet 31A, the adhesive layer 14 of a half-solidified state, and the exfoliation sheet 31B of another side are laminated, and changes is obtained. And when the ultraviolet-curing-resin constituent is a half-solidified state according to heat bridge construction, it has moderate softness and intensity, distribution of thickness becomes good, and the accuracy of thickness becomes high.

[0061]Next, as the sheet 20 is cut out in a required size, the exfoliation sheet [on the other hand / (for example the undersurface side)] 31 is removed from the sheet 20 and it is shown in drawing 3 B, The adhesive layer 14 is stuck on one polycarbonate board 11 or substrate side (in the case of this figure the polycarbonate board 11 side) of the cover sheets 15. Then, the exfoliation sheet 31 of another side (in this case, the upper surface side) is removed from the adhesive layer 14. And the substrate (in this case namely, cover film 15) of another side is stuck on the adhesive layer 14 as shown in drawing 3 C. The ultraviolet-curing-resin constituent of the adhesive layer 14 is stiffened by UV irradiation. Thereby, the optical disc 10 shown in drawing 1 can be manufactured.

[0062]As mentioned above, the both sides of the adhesive layer 14 which comprises an ultraviolet-curing-resin constituent are inserted with the release film 31, One near release film 31 is made to laminate, one substrate 11, i.e., polycarbonate board, after exfoliating, The optical disc 10 high the accuracy of the thickness of the adhesive layer 14 and reliable can be

manufactured by pasting together, after removing the remaining release films 31, the substrate 15, i.e., the cover film, of another side, and stiffening the ultraviolet-curing-resin constituent of the adhesive layer 14 by UV irradiation.

[0063]Thus, by the method of becoming high, the accuracy of the thickness of the adhesive layer 14 dry-film-izes an ultraviolet-curing-resin constituent beforehand, and is making it the sheet 20, This is stuck on the 1st substrate with a laminating method with high accuracy established technically, and it is pasting together to the 2nd substrate in the similar way after that. According to these methods, since it is stabilized and thickness can be formed, the good glue line of distribution of thickness can be obtained as compared with the case where UV curing resin is used.

[0064] Since the solvent is flown and removed beforehand and a smell is also reduced, without resin dispersing during laminating operation since it has dry-film-ized beforehand, workability is improved. Since the contraction at the time of the ultraviolet curing after pasting two substrates together also decreases, the curvature accompanying contraction also decreases.

[0065]Since the solvent is reduced in the case of heat bridge construction and a smell is also reduced, workability is improved. The curvature accompanying the contraction and this contraction at the time of the ultraviolet curing after pasting two substrates together also decreases.

[0066]Since three-dimensional network structure is formed in the adhesive layer 14, it shifts, as mentioned above, after hardening by ultraviolet-rays bridge construction is strong to stress, and since moisture absorption also decreases, its curvature accompanying moisture absorption also decreases.

[0067]Even when the method of making an ultraviolet-curing-resin constituent laminating on the substrate (for example, disc substrate 11) of 1 directly is adopted without film-izing an ultraviolet-curing-resin constituent, since an ultraviolet-curing-resin constituent has moderate intensity according to heat bridge construction beforehand, scattering of resin decreases. [0068]One gestalt of the manufacturing process in this case is shown in drawing 5. Drawing 5 shows the manufacturing process in the case of making the adhesive layer 14 which changes from an ultraviolet-curing-resin constituent to the disc substrate 11 side laminate. First, as shown in drawing 5 A, various kinds of raw materials 14X, 14Y, and 14Z are supplied to a container. And as an arrow shows, for example with agitating blades, it stirs. Next, as shown in drawing 5 B, the binder 14A of a half-solidified state is produced by heating the liquid which mixed raw material and carrying out heat bridge construction. In drawing 5 B, it is heating via a fluid (for example, water and an oil), and the container containing the liquid which mixed raw material within the fluid tub is rotated, as an arrow shows. Then, as shown in drawing 5 C, the heat-treated binder 14A is thrown into the head for coating, and is applied to the disc substrate 11. Thus, as shown in drawing 5 D, the substrate 24 with which spreading formation of the

adhesive layer 14 was carried out on the disc substrate 11 is obtained.

[0069]Other gestalten of the manufacturing process in this case are shown in drawing 6 - drawing 8. Drawing 6 - drawing 8 show the manufacturing process in the case of making the adhesive layer 14 which changes from an ultraviolet-curing-resin constituent to the cover film 15 side laminate. First, a series of processes are shown in drawing 6 A. It is begun from the roll 37 to roll the cover film 15 which comprises polycarbonate resin, and what distributed to the solvent the ultraviolet-curing-resin constituent which serves as a binder by the head 34 in the place of the back up roll 33 is applied. Next, by heat-treating and drying in the dryer 35, heat bridge construction of the ultraviolet-curing-resin constituent is carried out, and it is made the adhesive layer 14 of a half-solidified state. Next, it is begun from the roll 32 to roll the exfoliation sheet 31, and sticks on the surface. Then, it rolls round, where the cover film 15, the adhesive layer 14 of a half-solidified state, and the exfoliation sheet 31 are laminated, and it is made the roll 38.

[0070]Thus, as shown in drawing 6 B, the roll 38 of the sheet 25 which the exfoliation sheet 31, the adhesive layer 14 of a half-solidified state, and the cover film 15 are laminated, and changes is obtained. And when the ultraviolet-curing-resin constituent is a half-solidified state according to heat bridge construction, it has moderate softness and intensity, distribution of thickness becomes good, and the accuracy of thickness becomes high.

[0071]Next, as a slit etc. cut the roll 38 (the same state as having been shown in drawing 6 B) shown in drawing 7 A to predetermined width and it is shown in drawing 7 B, the rolls 38A, 38B, and 38C of the sheet 25 of predetermined width are formed.

[0072]Then, it is processed by piercing to the sheet 25 which it began to roll from the roll 38A (38B, 38C) cut and obtained, as shown in drawing 7 C. In drawing 7 C, the lower jig 39A was fixed, and as an arrow shows, it has pushed the upper jig 39B against the sheet 25. This forms the breakthrough 26 by punching in the portion which takes the lead in an optical disc, and the slitting 27 by half cutting is formed in the portion used as the peripheral part of an optical disc. [0073]Next, as shown in drawing 8 D, it removes from the sheet 25, unnecessary portion 28, i.e., dregs. These dregs 28 can comprise the adhesive layer 14 and the cover film 15 of a portion unnecessary [outside an optical disc], and can exfoliate in the portion of the cut 27. Thereby, the optical disc-shaped adhesive layer 14 and the layered product of the cover film 15 which have the breakthrough 26 in the center remain on the exfoliation sheet 31. Drawing 8 E shows the state where the roll was used, after removing the dregs 28. By removing the exfoliation sheet 31, as shown in drawing 8 F, the substrate 29 which comprises the adhesive layer 14 and the cover film 15 is obtained.

[0074]The example which actually produced the ultraviolet-curing-resin constituent concerning this invention hereafter is described.

[0075]

(Example 1)

Butyl acrylate 28.2 Weight section Acrylic acid 1.5 Weight section 2-hydroxyethyl methacrylate 0.3 Weight section Azobisisobutyronitrile 0.03 weight section Ethyl acetate 70 the weight section above-mentioned compound. At 80 **, it heated for 8 hours, it flowed back, and the weight average molecular weight 500000, the hydroxyl group of 30% of solid content, and the carboxyl group content acrylic resin solution were obtained. After cooling this obtained acrylic resin solution to a room temperature, to this acrylic resin solution 100 weight section, the methacryloiloxy-ethyl isocyanate was stirred for 0.5 weight-section ***** 1 hour, and the acrylic resin solution which has a double bond in a side chain was obtained. To this resin solution 100 weight section, as a photopolymerization initiator, the isocyanate cross-linking agent (the "coronate L" by a Japanese polyurethane industrial company) was mixed to 1.0 weight-section ***** homogeneity as the amount part of duplexs, and a heat cross linking agent, and 1-hydroxycyclohexylphenyl ketone was used as the adhesive solution. This solution was applied to a thickness of 100 micrometers on polyester film with a thickness of 38 micrometers siliconized, was dried for 5 minutes with 80 ** electrical oven, the 30-micrometerthick film was obtained, and this was made into the adhesive film of Example 1. [0076](Example 2) As opposed to adhesive solution 100 weight section produced by making it be the same as that of Example 1. The adhesive solution which carried out the amount part addition of duplexs of the 1.6-hexanediol acrylate as an acrylic oligomer ingredient was produced, it film-ized by the still more nearly same method as Example 1, and this was made into the adhesive film of Example 2.

[0077](Comparative example 1) After cooling the hydroxyl group and carboxyl group content acrylic resin solution which were produced by making it be the same as that of Example 1 to a room temperature, To this acrylic resin solution 100 weight section, the isocyanate cross-linking agent (the "coronate L" by a Japanese polyurethane industrial company) was mixed to 0.3 weight-section ****** homogeneity as a heat cross linking agent, and it was considered as the adhesive solution. This solution was film-ized by the same method as Example 1, the 30-micrometer-thick adhesive film was obtained, and this was made into the adhesive film of the comparative example 1.

[0078](Comparative example 2) Like Example 1, to acrylic resin solution 100 weight section which has a double bond in a side chain, 1-hydroxycyclohexylphenyl ketone was mixed to the amount part ****** homogeneity of duplexs as a photopolymerization initiator, and it was considered as the adhesive solution. This solution was film-ized by the same method as Example 1, the 30-micrometer-thick adhesive film was obtained, and this was made into the adhesive film of the comparative example 2.

[0079]Each constituent of the above example and a comparative example is collectively shown in Table 2

[0080] [Table 2]

	アクリル 系樹脂	ポリマー内への 二重結合の導入	光重合 開始剤	熱架 横剤	アクリル オリゴマー成分
実施例1	有	有	有	有	_
実施例 2	有	有	有	有	有
比較例1	有	-	-	有	-
比較例2	有	有	有		-

[0081](Evaluation test) The adhesive strength (180-degree peel strength) and holding power hardening before by UV irradiation and after hardening were measured with the same test method with having mentioned above to the adhesive film obtained by each above-mentioned example and comparative example, respectively. Also in measurement [which], after sticking an adhesive film on an acrylic board or a glass plate, UV irradiation was performed prompting and it measured 1 hour afterward, respectively. A metal halide lamp is used for the conditions of this UV irradiation, and the ultraviolet rays of 1.0 J/cm² were made to be irradiated with them to the adhesion side of a film. A measurement result is shown in Table 3.

[Table 3]

比較例 2

0.8

剝離強度 [kg重/2em] 保持 カ 商否 硬化前 硬化後 (紫外線 照射後) (前根親 実施例1 0.8 0.9 2 mm 0 mm 30分で落下 0 mm 実施例 2 0.8 0. 9 5 mm × 比較例1 0.8

0.9

[0083]Table 3 shows that the result in which Example 1 and Example 2 are good at peel strength and holding power is obtained. On the other hand, since the comparative example 1 did not contain the acrylic resin which has a photopolymerization initiator and an isocyanate group, even after it irradiated with ultraviolet rays, it was not hardened, therefore peel strength after hardening and measurement of holding power of it were not completed. Since the comparative example 2 did not contain the heat cross linking agent, it was insufficient. [of the holding power before hardening]

0 mm

10分で落下

0

[0084]When the adhesive film of the comparative example 1 was used as a structure of the actual optical disc 10 shown in drawing 1, adhesion and fixed holding of two substrates are not stabilized, and there is elasticity too much, and the phenomenon in which air bubbles remained

in the interface of an adhesive and a substrate arose.

[0085]The appearance of the adhesive film after 20 hours pass at 70 ** (after application-ofpressure aging) was observed having applied the load of 25 g/cm² to the adhesive film of Example 1 - the comparative example 2. The result is shown in Table 4.

[Table 4]

	加圧エージング後の外観	良否
実施例 1	変化なし	0
実施例 2	変化なし	0
比較例1	変化なし	0
比較例 2	粘接着剤に揺らぎ発生	×

[0087]From Table 4, in the adhesive film of Example 1 and Example 2, after application-of-pressure aging does not have change in appearance, and the good result is obtained. On the other hand, in the adhesive film of the comparative example 2, fluctuation occurs in an adhesive after application-of-pressure aging, and it turns out that stability is not enough. [0088]The result of having pulled to the adhesive film of Example 1 and the comparative example 2 by the method shown in drawing 13, and having measured the degree of breaking extension, hauling breaking strength, a hauling elastic modulus, and yield strength, respectively is shown in Table 5.

[0089]

[Table 5]

	業外線硬化	引っ張り 破断伸度 (%)	引っ張り 破断強度 〔kg電/cm²〕	引っ張り 弾性率 〔kg重/cm²〕	- 降伏強さ 〔g重/mm²〕
実施例1	硬化前	1790	9. 8	1. 9	4. 8
失概则(硬化後	5 3 0	5. 3	2. 2	7. 2
比較例 2	硬化前	> 1 0 0 0 0		1. 6	3. 2
264801 2	硬化後	840	4. 0	1.8	5. 0

[0090]As for Example 1, Table 5 shows that the intensity after hardening is strong, the degree of hauling breaking extension also becomes small, and the good result is obtained. On the other hand, since the comparative example 2 does not contain the heat cross linking agent, it turns out that the degree of breaking extension before hardening is very large.

[0091]It turns out that that to which the thing having contained three ingredients, acrylic resin, photopolymerization initiator, and heat cross linking agent which have a double bond in a side chain like Example 1, added the acrylic oligomer ingredient further like Example 2 good from the above result is also good.

[0092]In this invention, if an optical disc is the composition which sticks two or more substrates

by an adhesive layer, and changes, the composition in particular of the recording layer of an optical disc will not be limited. For example, between two substrates pasted together by an adhesive layer, in at least one substrate, when the substrate forms a groove (the pregroove mentioned above is included) or a pit in the field which touches an adhesive layer, a recording layer can be constituted.

[0093]This invention is not limited to an above-mentioned embodiment, and, in addition to this, various composition can take it in the range which does not deviate from the gist of this invention

[0094]

manufactured.

[Effect of the Invention]Since a bridge is constructed over an ultraviolet-curing-resin constituent by heat bridge construction and ultraviolet-rays bridge construction, respectively according to above-mentioned this invention, the adhesive layer obtained comes to have three-dimensional network structure, and fixed holding of the substrate to paste together can be carried out certainly. This becomes strong to gap stress, and moisture absorption also decreases and the curvature accompanying moisture absorption also decreases. Therefore, reliability of an optical disc can be made high.

[0095]Since semi-hardening of the ultraviolet-curing-resin constituent is carried out according to heat bridge construction before hardening by UV irradiation according to the manufacturing method of the optical disc of above-mentioned this invention, a bridge is constructed in portions other than the portion which has a double bond in a side chain, and it comes to have moderate softness and intensity before hardening. And a solvent is removed from an ultraviolet-curing-resin constituent in the case of this heat bridge construction. Thereby, accuracy of the thickness of an ultraviolet-curing-resin constituent can be made high, and easily, it is stabilized and a substrate can be pasted together. Scattering of resin in the case of lamination is prevented, and a smell is also reduced. The contraction after hardening by UV irradiation also decreases, and the curvature accompanying contraction also decreases, and it also becomes possible to lose generating of the air bubbles at the time of hardening. Therefore, the workability in manufacture can be made good and a reliable optical disc can be

[0096]The state where the both sides of the ultraviolet-curing-resin constituent were especially inserted with the release film is processed, After making one near release film laminate to the substrate of one after exfoliating, and exfoliating the near release film of another side, When the process of pasting other substrates together to the substrate of 1 is performed and it is made to manufacture an optical disc, Since it is dry-film-ized beforehand and the solvent is removed by processing the state where the both sides of the ultraviolet-curing-resin constituent were inserted with the release film, a smell is reduced, and it pastes together and next contraction decreases. The accuracy of the thickness of an ultraviolet-curing-resin constituent

also becomes high. For this reason, the reliability of an optical disc can be improved more and workability can be made still better.

[Translation done.]